

Zeronil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs

Oprávněný

- Fipronil

Product identification

Názov lieku:

Zeronil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs

Zeronil 134 mg rácsepegtető oldat közepes testű kutyáknak A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX15

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

26/03/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

National Food Chain Safety Office

Číslo registrácie:

3120/X/12 NÉBIH ÁTI

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/03/2012

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0276/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Taliansko Lotyšsko Lichtenštajnsko Litva Luxembursko Malta
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko
Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051638>