

# Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Auktoriserad

- Fipronil

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Zeronil 268 mg rácsepegtető oldat nagytestű kutyáknak A.U.V.

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

**Djurslag:**

Hund

**Administreringsväg:**

Spot-on

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

**Läkemedelsform:**

Spot-on, lösning

**Withdrawal period by route of administration:**

**Spot-on:**  
• Hund

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP53AX15

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Ungern

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

26/03/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

3121/X/12 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

26/03/2012

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

IE/V/0276/003

---

**Berörda medlemsstater:**

Bulgarien Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien  
Lettland Liechtenstein Litauen Luxemburg Malta Nederländerna Polen  
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051445>