

ZIPYRAN PLUS SABOR XL

Autoriseret

comprimidos palatáveis para cães

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Lægemidlets navn:

ZIPYRAN PLUS SABOR XL comprimidos palatáveis para cães

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oral anvendelse:

• Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Marketing authorisation date:

8/10/2013

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

723/01/13NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/05/2022

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093256>