

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Tablette

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

ZIPYRAN XL TABLETS FOR DOGS

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Tablet

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Comprimé

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Tablette

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Hund**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AA51

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

21/11/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V466586

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/11/2014

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0224/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Deutschland Griechenland Italien Niederlande

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045178>