

ZIPYRAN XL TABLETS FOR DOGS

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

ZIPYRAN XL TABLETS FOR DOGS

Zipyran XL таблетки за кучета

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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

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:

16/03/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2635

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/11/2020

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045168>