

ZIPYRAN XL 175 MG / 175 MG / 525 MG TABLETS FOR DOGS

Zugelassen

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZIPYRAN XL 175 MG / 175 MG / 525 MG TABLETS FOR DOGS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
504.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

12/07/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

65882/13-07-2021 / K-0219402

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0224/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Deutschland Griechenland Italien Niederlande

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch

isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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