

ZANTADINE, 30 mg/ml, soluzione orale per cani

Zugelassen

- Ranitidine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZANTADINE, 30 mg/ml, soluzione orale per cani

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

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

QA02BA02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Zulassungsdatum:

17/04/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/04/2014

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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