

Zitac vet 200 mg tablet for dogs

Autorizado

- Cimetidine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zitac vet 200 mg tablets for dogs

Zitac vet 200 mg tablet for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA02BA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10996/202/003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2006

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0119/003

Estados miembros afectados:

República Checa Dinamarca Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Portugal
Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.