

ZIPYRAN PLUS SABOR XL

Autorizado

comprimidos palatáveis para cães

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ZIPYRAN PLUS SABOR XL comprimidos palatáveis para cães

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

525.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile únicamente en [English](#)
175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile únicamente en [English](#)
175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QP52AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponibile en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/10/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

723/01/13NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/05/2022

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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