

# Zipyran Comprimé

Autorisé

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ZIPYRAN 50 MG / 50 MG / 150 MG TABLETS FOR DOGS

Zipyran Tablet

Zipyran Comprimé

Zipyran Tablette

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**  
8/05/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**  
Laboratorios Calier S.A.  
Beaphar B.V.  
Beaphar B.V.

---

**Autorité responsable:**  
Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**  
BE-V420183

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**  
8/05/2012

---

**État membre de référence:**  
France

---

**Numéro de procédure:**  
FR/V/0224/001

---

**États membres concernés:**  
Autriche Belgique Bulgarie Allemagne Grèce Italie Pays-Bas  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/11/2025

Télécharger

## Notice

français (PDF)

Publié le: 4/11/2025

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 4/11/2025

Télécharger