

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Comprimé

Autorisé

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Tablet

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Comprimé

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg 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
175.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
525.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
504.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

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

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non 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:

21/11/2014

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-V466586

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/11/2014

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0224/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Allemagne Grèce Italie Pays-Bas

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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](#)