

Zanil 34 mg/ml Solution buvable

Autorisé

- Oxyclozanide

Product identification

Dénomination du médicament:

Zanil 34 mg/ml Drank

Zanil 34 mg/ml Solution buvable

Zanil 34 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

• **Bovins**

- Viande et abats. 13 day

- Lait. 108 hour

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

QP52AG06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/12/1968

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Schering-Plough (Bray)

Trirx Segre

Autorité responsable:

FAMHP

Numéro de l'autorisation:

BE-V078626

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/1968

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 3/10/2023

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 3/10/2023

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086095>