

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

Autorisé

- Ranitidine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

Substance(s) active(s):

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](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

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

QA02BA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

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:

Emdoka

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/09/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 124142

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/11/2023

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0141/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Allemagne Luxembourg Pays-Bas

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.