

ZANIL SUSPENSION

Non autorisé

- Oxyclozanide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ZANIL SUSPENSION

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 13 day
- Lait. 5 day

-

Mouton

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 7 day

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

QP52AG06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 1 L

Flacon de 5 L

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/1979

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

Trirx Segre

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9273440 3/1979

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/08/2025

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit