

Zitac vet 200 mg tablet for dogs

Autorizzato

- Cimetidine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Zitac vet 200 mg tablet for dogs

Zitac vet 200 mg tabletten voor honden

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA02BA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/05/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet GesmbH

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 10289

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0119/003

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Danimarca Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia Portogallo
Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.