

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

Autorizzato

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

175.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)
525.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)
504.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

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

QP52AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/08/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401962.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/11/2016

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0224/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Germania Grecia Italia Paesi Bassi

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.