

# ZANTADINE, 30 mg/ml, soluzione orale per cani

Autorizzato

- Ranitidine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ZANTADINE, 30 mg/ml, soluzione orale per cani

---

**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](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

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

QA02BA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone in vetro giallo, tipo III, con capacità nominale di 30 ml (dosato a 24 ml) con adattatore per siringa dosatrice in polietilene a bassa densità; capsula in alluminio (chiusura pilfer-proof) munita di guarnizione in polietilene. Siringa da 3 ml in polipropilene/polietilene, graduata ogni 0,1 ml fino a 3 ml.

Flacone in vetro giallo, tipo III, con capacità nominale di 50 ml (dosato a 48 ml) con adattatore per siringa dosatrice in polietilene a bassa densità; capsula in alluminio (chiusura pilfer-proof) munita di guarnizione in polietilene. Siringa da 3 ml in polipropilene/polietilene, graduata ogni 0,1 ml fino a 3 ml.

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/04/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/04/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti