

ZANTADINE INIETTABILE 30 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Autorizzato

- Ranitidine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ZANTADINE INIETTABILE 30 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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:

5 flaconi in vetro giallo tipo I da 7 ml (dosato a 5 ml), chiuso con tappo in gomma alogenobutilica e capsula in alluminio. Siringa da 3 ml in polipropilene/polietilene, graduata ogni 0,1 ml fino a 3 ml.

10 flaconi in vetro giallo tipo I da 7 ml (dosato a 5 ml), chiuso con tappo in gomma alogenobutilica e capsula in alluminio.

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/10/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetem S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/10/2014

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti