

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

Autorizzato

- Ranitidine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

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 generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Emdoka

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/09/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 124142

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/11/2023

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0141/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Germania Lussemburgo Paesi Bassi

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.