

## ZANIL SUSPENSION

Non autorizzato

- Oxclozanide

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ZANIL SUSPENSION

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

**Via di somministrazione:**

Uso orale

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

34.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 13 giorno
- latte. 5 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 7 giorno

---

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

QP52AG06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

---

**Ulteriori informazioni****Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Intervet

---

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

22/06/1979

---

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

Trirx Segre

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/9273440 3/1979

---

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

26/08/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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