

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032136>

ZANIL SUSPENSION

Non autorizzato

- Oxyclozanide

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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