

ZANTADINE, 30 mg/ml, soluzione orale per cani

Autorisert

- Ranitidine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

ZANTADINE, 30 mg/ml, soluzione orale per cani

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
30.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA02BA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

17/04/2009

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

17/04/2014

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085378>