

ZEROCIT 50 mg TABLETS FOR DOGS

Toegelaten

- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZEROCIT 50 mg TABLETS FOR DOGS

Zerocit 50 mg compresse per cani

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QP52AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ashish Life Science Holding B.V.

Handelsvergunningsdatum:

18/09/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pantex Holland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

105804

Datum toelatingswijziging:

13/03/2025

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0437/001

Betrokken lidstaten:

Hongarije Ierland Italië Nederland

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.