

ZIPYRAN XL 175 MG / 175 MG / 525 MG TABLETS FOR DOGS

Toegelaten

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZIPYRAN XL 175 MG / 175 MG / 525 MG TABLETS FOR DOGS

ZIPYRAN XL 175 mg / 175 mg / 525 mg Tabletten für Hunde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AA51

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Handelsvergunningsdatum:

12/09/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

835748

Datum toelatingswijziging:

12/09/2014

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0224/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Duitsland Griekenland Italië Nederland

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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