

ZIPYRAN XL TABLETS FOR DOGS

Geautoriseerd

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ZIPYRAN XL TABLETS FOR DOGS

ZIPYRAN XL δισκία για σκύλους

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

12/07/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

65882/13-07-2021 / K-0219402

Wijzigingsdatum status toelating:

9/12/2021

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0224/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Duitsland Griekenland Italië Nederland

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045169>