

# Zipyran XL tabletten voor honden

Toegelaten

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

Zipyran XL tabletten voor honden

Zipyran XL Tablets for Dogs

### **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

---

**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:**

Nederland

---

**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:**

10/03/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 113470

---

**Datum toelatingswijziging:**

26/04/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

# Documenten

Combined File of all Documents