

ZANTEL

Toegelaten

- Praziquantel
- Fenbendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZANTEL

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

4/11/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10987/060/001

Datum toelatingswijziging:

4/11/2003

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0152/001

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Griekenland Italië Noorwegen Slowakije

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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