

Zipyran XL 175 mg/175 mg/525 mg tablets for dogs

Autorisert

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Zipyran XL 175 mg/175 mg/525 mg tablets for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

175.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

525.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

504.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AA51

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/05/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

VM 20634/4008

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/04/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0224/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG DE EL IT NL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet