

ZANTADINE INIETTABILE 30 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Autorisert

- Ranitidine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ZANTADINE INIETTABILE 30 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
30.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QA02BA02

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
IT

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)
Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ceva Salute Animale S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
21/10/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:
Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:
Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/10/2014

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.