

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

Autorisert

- Ranitidine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

Zantoral VET 30 mg/ml orale Lösung für Hunde

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

30.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, 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:
DE

Tilgjengelig i:
DE

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Emdoka

Markedsføringsgodkjenningsdato:
16/08/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

402623.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/08/2023

Referanse medlemsstat:

IT

Prosedyrenummer:

IT/V/0141/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DE LU NL

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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