

ZIPYRAN PLUS SABOR XL

comprimidos palatáveis para cães

Upoważniony

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Nazwa leku:

ZIPYRAN PLUS SABOR XL comprimidos palatáveis para cães

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
175.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
175.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
525.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletki

Withdrawal period by route of administration:**Podanie doustne:**

- **Dog**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Marketing authorisation date:

8/10/2013

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Laboratorios Calier S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

723/01/13NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/05/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093256>