

ZIPYRAN PLUS SABOR XL

Autorizado

comprimidos palatáveis para cães

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ZIPYRAN PLUS SABOR XL comprimidos palatáveis para cães

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixa com 24 blisters de 2 comprimidos. Poderão não ser comercializadas todas as apresentações.

Caixa com 12 blisters de 2 comprimidos. Poderão não ser comercializadas todas as apresentações.

Caixa de cartão com 16 blisters de 2 comprimidos

Blister de PVC e alumínio contendo 2 comprimidos. Poderão não ser comercializadas todas as apresentações.

Caixa com 1 blister de 2 comprimidos. Poderão não ser comercializadas todas as apresentações.

Caixa com 5 blisters de 2 comprimidos. Poderão não ser comercializadas todas as apresentações.

Caixa com 30 blisters de 2 comprimidos. Poderão não ser comercializadas todas as apresentações.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/10/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

723/01/13NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

18/05/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics