

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

Autorizado

- Ranitidine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Zantoral 30mg/ml oral solution for dogs

Substância ativa:

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](#)
30.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA02BA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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 letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Emdoka

Data de autorização de introdução no mercado:

20/09/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105328

Data da alteração do estado de autorização:

20/09/2024

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0141/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Alemanha Luxemburgo Países Baixos

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.