

ZIPYRAN PLUS SABOR XL

comprimidos palatáveis para cães

Autorizat

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ZIPYRAN PLUS SABOR XL comprimidos palatáveis para cães

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

525.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
175.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
175.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data autorizației de comercializare:

8/10/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

723/01/13NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

18/05/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.