

# ZIPYRAN XL 175 MG / 175 MG / 525 MG TABLETS FOR DOGS

Oprávněný

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ZIPYRAN XL 175 MG / 175 MG / 525 MG TABLETS FOR DOGS

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Tablet

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Comprimé

Zipyran XL 175 mg - 175 mg - 525 mg Tablette

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Tableta

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AA51

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Belgicko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Calier S.A.

---

### Dátum registrácie lieku:

21/11/2014

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Beaphar B.V.

Beaphar B.V.

---

### Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### Číslo registrácie:

BE-V466586

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

21/11/2014

---

### Referenčný členský štát:

Francúzsko

---

### Číslo postupu:

FR/V/0224/002

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Nemecko Grécko Taliansko Holandsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.