

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Разрешен

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски

230.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Филмирана таблетка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AA51

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

[illegible]

Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

30/04/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/MRP/14/0021

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/04/2014

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски No

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.