

Prazitel Plus XL таблетки за кучета

Разрешен

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Prazitel Plus XL таблетки за кучета

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

175.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски
525.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски
504.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

[illegible]

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:

21/10/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1879

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/03/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0241/002

Засегната държава членка:

[illegible]

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

български (PDF)

Публикувано на: 15/10/2025

Свали

Combined File of all Documents

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

Листовка