

# Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Неразрешен

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

### 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](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в [Английски](#)

175.00 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 Английски Френски Италиански Латвийски Литовски  
Португалски Финландски Шведски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**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

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:**

17/10/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Отговорен орган:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

47790

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/05/2023

---

**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

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

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

### 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.