

Prazpronto 20mg Spot-on solution for small Cats and Kittens

Неразрешен

- Praziquantel

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Prazpronto 20mg Spot-on solution for small Cats and Kittens

Prazpronto 20 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Katzenwelpen

Активно вещество:

Налично само в English

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

20.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък:

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

3/04/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

402634.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/05/2023

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

IE/V/0633/001

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052858>