

Mansonil all worm cat tabletten

Разрешен

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Mansonil all worm cat tabletten

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Налично само на [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Фармацевтична форма:

Таблетка

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

- котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AA51

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)
Налично само на [Dutch](#)
Налично само на [Dutch](#)
Налично само на [Dutch](#)
Налично само на [Dutch](#)
Налично само на [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Правно основание за лицензирането на продукта:

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

Притежател на лиценза за употреба:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

7/09/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на лиценза:

REG NL 10533

Дата на промяна в статуса на лиценза:

2/10/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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/600000063876>