

Quenazole (50 mg praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

Autorizovaný

- Praziquantel
- Fenbendazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

Quenazole (50mg praziquantel / 500mg febendazol) comprimidos para cães e gatos
Quenazole (50 mg praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v English
500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Pes
- Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AA51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

19/12/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

51607

Datum změny stavu registrace:

8/01/2024

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0174/001

Dotčený členský stát:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Portugalsko

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047969>