

# Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Registrováno

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)  
504.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Maďarsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)



## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Datum registrace:**

26/09/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Příslušný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

3224/X/12 NÉBIH ÁTI

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/09/2012

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0241/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Bulharsko Dánsko Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Nizozemsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Slovensko](#)

Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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