

# Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

Ikke  
autoriseret

- Praziquantel
- Fenbendazole

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Lægemiddelform:**

Tablet

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP52AA51

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Tilbagekaldt

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

23/11/2005

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

8-00659

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/02/2011

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0175/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.