

Prazpronto 60 mg Spot-on solution for large cats

Ikke
autoriseret

- Praziquantel

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Prazpronto 60 mg Spot-on solution for large cats

Prazpronto 60 mg spot-on oplossing voor grote katten

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Spot-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Spot-on anvendelse:

-

Kat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:QP52AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:Afstået

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](#)

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:

18/01/2022

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 125645

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/08/2023

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

IE/V/0633/003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052842>