

Elanco Praziquantel 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Elanco Praziquantel 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 20 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyethylen)
(ID4) 48 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 6 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 8 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyethylen)
(ID5) 104 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 13 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 8 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyethylen)
(ID1) 2 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyethylen) mit 2 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyethylen)
(ID3) 24 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 3 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 8 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium, Polyethylen)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

21/07/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7020689.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2025

Informed consent reference:

600000072985

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

7020689-parde-20250715.pdf