

# Pro-Tel Flavoured Tablets for Large Dogs

Nicht  
autorisiert

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Pro-Tel Flavoured Tablets for Large Dogs

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

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

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

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QP52AA51

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Animal Health Limited

---

**Zulassungsdatum:**

26/11/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 15052/4056

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/12/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0481/002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.