

ZANTEL

Zugelassen

- Praziquantel
- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZANTEL

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

25/11/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103676

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/11/2004

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0152/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Griechenland Italien Norwegen Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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