

Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazol) - Tabletten für Hunde und Katzen

Nicht
autorisiert

- Praziquantel
- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazol) - Tabletten für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

Abgaberegung:

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen aertzliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

30 Tabletten in Streifen aus Aluminiumfolie, beschichtet mit extrudiertem PE

12 Tabletten in Streifen aus Aluminiumfolie, beschichtet mit extrudiertem PE

10 Tabletten in Streifen aus Aluminiumfolie, beschichtet mit extrudiertem PE

8 Tabletten in Streifen aus Aluminiumfolie, beschichtet mit extrudiertem PE

4 Tabletten in Streifen aus Aluminiumfolie, beschichtet mit extrudiertem PE

3 Tabletten in Streifen aus Aluminiumfolie, beschichtet mit extrudiertem PE

2 Tabletten in Streifen aus Aluminiumfolie, beschichtet mit extrudiertem PE

120 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss
aus PP

100 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss
aus PP

96 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus
PP

60 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus
PP

50 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

30 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

24 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

20 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

20 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

20 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

20 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

20 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

20 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

20 Tabletten in weißem Behälter aus HDPE mit weißem kindersicheren Verschluss aus PP

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:

23/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00659

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/02/2011

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0175/001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/06/2013

Updated on: 13/06/2023

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Packungsbeilage

Kombinierte Datei aller Dokumente

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