

# Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Zugelassen

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Katze

---

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Filmtablette

---

**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:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**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](#)

---

## 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:**

2/06/2014

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/18-01/483

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/03/2020

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0329/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Kroatien Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland  
Ungarn Island Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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.