

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

Autorisiert

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Prazitel 230/20 mg aromatizētas apvalkotās tabletes kaķiem

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmtablette

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Katze

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

QP52AA51

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

[illegible]

Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)
Verfügbar nur in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

30/04/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/MRP/14/0021

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2014

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050371>