

Prazitel Plus - Tabletten für Hunde

Nicht
autorisiert

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prazitel Plus - Tabletten für Hunde

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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

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

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

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

Abgaberegulung:

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1000 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

1000 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

300 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

280 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

250 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

206 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

204 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

200 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

180 Tabletten in Blisterstreifen (Aluminiumfolie/Polyethylen) oder Blisterpackung (plastische Aluminiumfolie/gehärtete Aluminiumfolie)

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

28/12/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00846

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/02/2014

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0241/001

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/12/2019

Updated on: 13/06/2023

[Herunterladen](#)

Etikettierung