

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Autorisiert

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Name des Arzneimittels:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

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

QP52AA51

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

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

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

[illegible]

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

15/12/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 08749/3019

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/02/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0241/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland Deutschland
Griechenland Ungarn Island Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050970>