

Aniprazol 50 mg/500 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Autorisiert

- Praziquantel
- Fenbendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aniprazol 50 mg/500 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

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](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

- Hund
 - Katze
-

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

QP52AA51

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

120 Tabletten in Blistern aus PVC-Folie, Typ 100 glasklar 950 zu je 10 Stück
120 Tabletten in weißer Kunststoffdose aus Niederdruckpolyethylen mit einem Garantieverschluss aus Hochdruckpolyethylen
30 Tabletten in Blistern aus PVC-Folie, Typ 100 glasklar 950 zu je 10 Stück
30 Tabletten in weißer Kunststoffdose aus Niederdruckpolyethylen mit einem Garantieverschluss aus Hochdruckpolyethylen
60 Tabletten in Blistern aus PVC-Folie, Typ 100 glasklar 950 zu je 10 Stück
60 Tabletten in weißer Kunststoffdose aus Niederdruckpolyethylen mit einem Garantieverschluss aus Hochdruckpolyethylen

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:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animedica GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00407

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/1999

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075860>