

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

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats
Prazitel 230/20 mg aromatizētas apvalkotās tabletes kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido
Disponible únicamente en [English](#)
230.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

[illegible]

Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)
Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/MRP/14/0021

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0329/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Estonia Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría
Islandia Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Eslovenia
España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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