

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

No
autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs
Strantel vet 525 mg/504 mg/175 mg Tablett

Principio activo:

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

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

504.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

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

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

[illegible]

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

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:

17/10/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

47790

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/05/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:IE/V/0241/002

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051676>