

Prazinex

Autorizado

- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Prazinex

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

56.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP52AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

24/11/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400210.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/01/2003

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

Documentos

Combined File of all Documents

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