

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

Volitatud

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Õhukese polümeerikattega tablett

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP52AA51

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

[illegible]

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

20/02/2014

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Müügiloa number:

MR/V/0455/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/02/2014

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0329/001

Asjaomased liikmesriigid:

Bulgaaria Horvaatia Eesti Soome Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari
Island Itaalia Läti Leedu Holland Poola Portugal Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.