

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Volitatud

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Termini tõlkekeel(ed) English
150.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

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

QP52AA51

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

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

Termini tõlkekeel(ed) English

Termini tõlkekeel(ed) English

Termini tõlkekeel(ed) English

Termini tõlkekeel(ed) EnglishTermini tõlkekeel(ed) English

Termini tõlkekeel(ed) English

[illegible]

Lisateave

Loa liik:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) English Portuguese Norwegian

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

11/01/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Müügiloa number:

401288.00.00

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/06/2014

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0241/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa Kreeka Ungari Island Itaalia
Läti Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia
Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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