

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Volitatud

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Ravimi nimetus:

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs
Prazitel Plus XL tabletten voor honden

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)
525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

•

koer

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

Õiguslik tarnestaatus:

Käsimüügiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

[illegible]

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

5/09/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Authorisation number:

REG NL 111684

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/01/2022

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse number:

IE/V/0241/002

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Bulgaaria Taani Saksamaa Kreeka Ungari Island Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Holland Poola Portugal Slovakkia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051715>