

Profender 150 mg + 30 mg - Modified-release tablet

Autorisé

- Praziquantel
- Emodepside

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Profender 150 mg + 30 mg - Modified-release tablet

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à libération modifiée

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Espagne , France , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Slovaquie , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol SA

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
Vetoquinol S.A.
KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/08/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 3/04/2026

Télécharger

ema-puar-profender-v-097-par-en.pdf

ema-puar-profender-v-097-var-ii-0032-en.pdf