

# Prazitel Plus Tablets for Dogs

Autorisé

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Prazitel Plus, tabletid koertele

Prazitel Plus Tablets for Dogs

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Chien**

---

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

QP52AA51

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

[illegible]

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

## Marketing Authorisation

### Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/02/2009

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10987/076/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/02/2009

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0241/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne Grèce Hongrie  
Islande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050904>