

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Non autorisé

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

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

Forme pharmaceutique:

Comprimé

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

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Suède

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

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](#)
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](#)
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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2011

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

42541

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/05/2023

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0241/001

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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