

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000051700>

# Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Engedélyezett

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

kutya

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
504.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Gyógyszerforma:**

Tabletta

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)



Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

21/09/2012

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Felelős hatóság:**

Danish Medicines Agency

---

### **Engedély száma:**

50505

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

21/09/2012

---

### **Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Eljárás száma:**

IE/V/0241/002

---

### **Érintett tagállamok:**



Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.