

Prazpronto 60 mg Spot-on solution for large cats

Nem engedélyezett

- Praziquantel

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Prazpronto 60 mg Spot-on solution for large cats

PRAZPRONTO 60 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHATS DE GRANDE TAILLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

Alkalmazás módja:

Rácsepegtetés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Gyógyszerforma:

Rácsepegtető oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Rácsepegtetés:

-

macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AA01

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett:

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](#)

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:

6/10/2020

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/3838166 1/2020

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/07/2023

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

IE/V/0633/003

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052839>