

# Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Heimilað

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

**Lyfjaform:**

Filmuhúðuð tafla

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AA51

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)



Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

16/06/2014

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

104695

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

10/08/2018

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**IE/V/0329/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Búlgaría Króatía Eistland Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland  
Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Slóvenía  
Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.