

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Viðurkennt

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Prazitel Plus XL tabletes suņiem

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Hundur

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

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

[illegible]

Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

16/10/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/MRP/12/0061

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/10/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0241/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaríá Danmörk Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Slóvakía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051713>