

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

Heimilað

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnsýslu:

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

QP52AA51

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

[illegible]

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:

23/08/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/5777008 8/2023

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0331/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Króatía Kýpur Tékkland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Lúxemborg Holland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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

ie-puar-mr-iev0331001-cazitel-23020-mg-flavoured-film-coated-tablets-for-en.pdf