

# Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

Autorizzato

- Praziquantel
- Fenbendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AA51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/04/2005

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Numero di autorizzazione:**

VPA10987/063/001

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/04/2005

---

### **Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

### **Numero di procedura:**

IE/V/0175/001

---

### **Stati membri interessati:**

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.