

Canitel Plus compresse per cani di taglia grande

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

Cazitel Plus XL Tablets For Dogs

Canitel Plus compresse per cani di taglia grande

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

175.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

504.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

525.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Cane

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

QP52AA51

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

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](#)

[illegible]

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

14/02/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104189

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/02/2011

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0243/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia

Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050270>