

Cazitel Plus Tablets for Dogs

Autorizzato

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cazitel Plus Tablets for Dogs

Cazitel Tabletten für Hunde

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

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](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

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

QP52AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

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](#)

[illegible]

[illegible]

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/01/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401289.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/06/2014

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0243/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro 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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

ie-puar-mr-iev0243001-cazitel-plus-tablets-for-dogs-en.pdf