

Praziquantel 50 mg tablet voor honden en katten

Non autorizzato

- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Praziquantel 50 mg tablet voor honden en katten

Sostanza attiva:

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

Forma farmaceutica:

Compresa

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

QP52AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/01/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 4428

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/04/2024

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.