

# PROPANTELM , compresse a base di pirantel, oxantel e praziquantel per cani

Autorizzato

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PROPANTELM , compresse a base di pirantel, oxantel e praziquantel per cani

---

### **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](#)  
542.99 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
143.02 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**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:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Astuccio da 60 compresse quadrate in blister

Astuccio da 20 compresse quadrate in blister

Astuccio da 6 compresse quadrate in blister

Astuccio da 2 compresse quadrate in blister

Astuccio da 60 compresse in blister

Astuccio da 20 compresse in blister

Astuccio da 6 compresse in blister

Astuccio da 2 compresse in blister

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Fatro S.p.A.

---

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

12/02/2009

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104079

---

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

12/02/2014

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti