

# Prazivetin 500 mg/g - Premix for medicated feeding stuff

Registruotas

- Praziquantel

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Prazivetin 500 mg/g - Premix for medicated feeding stuff

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Auksaspalvis sparas/Jūrinis karosas

---

**Naudojimo būdas:**

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Presentation\_strength:500 mg Reference:Ph.Eur. Index:0

---

**Vaisto forma:**

Vaistinis premiksas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Įmaišyti į pašarą ar lesalą:**

•

**Auksaspalvis sparas/Jūrinis karosas**

- Not applicable. 120 d. 120 degree days

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP52AA01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,  
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,  
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,  
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,  
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Graikų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,  
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Latvių Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,  
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,  
Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

,



Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,  
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,  
Rumunija ,

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,  
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,  
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,  
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,  
Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

#### **Galima įsigyti:**

Austria , Belgium , Bulgaria , Croatia , Cyprus , Czechia , Denmark , Estonia , Finland , France , Germany , Greece , Hungary , Iceland , Ireland , Italy , Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija) , Latvia , Liechtenstein , Lithuania , Luxembourg , Malta , Netherlands , Norway , Poland , Portugal , Rumunija , Slovakia , Slovenia , Spain , Sweden

---

#### **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

#### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

#### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - žinoma veiklioji medžiaga, pagal Reglamento (ES) 2019/6 8 straipsnį

---

#### **Registruotojas:**

Vethellas S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

23/04/2025

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Vethellas S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

European Commission

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

23/04/2025

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Lietuvių (PDF)

Paskelbta: 8/05/2025

[Parsisiųsti](#)

ema-puar-v6247-prazivetin-initial-en.pdf