

Cazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Registruotas

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Cazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

20.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [Anglų](#)

230.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Plėvele dengta tabletė

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

QP52AA51

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

[illegible]

Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
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:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Rinkodaros leidimo data:

25/05/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atsakinga institucija:

Registracijos numeris:

CY00452V

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/01/2019

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

IE/V/0331/001

Susijusios valstybės narės:

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 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 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](#) [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](#)

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

ie-puar-mr-iev0331001-cazitel-23020-mg-flavoured-film-coated-tablets-for-en.pdf