

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Awtorizzat

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

[illegible]

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/01/2013

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numru tal-awtorizzazzjoni:

2702 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

13/03/2019

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

IE/V/0241/002

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi Estonjan Ingliż Franciż Litwan Portugiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.