

Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

Autorisert

- Praziquantel
- Fenbendazole

Product identification

Legemidlets navn:

Quanifen (50 mg Praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs
Quanifen (50 mg prazykwantel/500 mg fenbendazol) tabletki dla kotów i psów

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Tilgjengelig bare i English
500.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- hund
 - katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AA51

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

25/07/2006

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

1670

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0175/001

Gjeldende medlemsstater:AT HU PL

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047998>