

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

Autorisert

- Praziquantel
- Fenbendazole

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

katt

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 Tablett

---

**Legemiddelform:**

Tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HU

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/12/2005

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

2879/11 MgSzH ÁTI

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/12/2005

---

### **Referanse medlemsstat:**

Irland

---

### **Prosedyrenummer:**

IE/V/0175/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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