

Profender 50 mg + 10 mg - Modified-release tablet

Dopuszczony

- Emodepside
- Praziquantel

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Profender 50 mg + 10 mg - Modified-release tablet

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka o zmodyfikowanym uwalnianiu

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AA51

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

,
Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki
islandzki Norwegian

Dostępne w:

Austria , Belgium , Czechia , France , Germany , Luxembourg , Netherlands , Poland ,
Portugal , Slovakia , Spain

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Vetoquinol SA

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/07/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

[illegible]

[illegible]

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

European Commission

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/08/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

polski (PDF)

Opublikowano: 4/07/2025

Pobierz

ema-puar-profender-v-097-var-ii-0032-en.pdf

ema-puar-profender-v-097-par-en.pdf

ema-puar-profender-v-097-par-en.pdf

ema-puar-profender-v-097-var-ii-0032-en.pdf