

Pro-Tel Flavoured Tablets for Medium and Small Dogs

Niedopuszczony do
obrotu

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

PROWORMER Flavoured tablets for medium and small dogs

Pro-Tel Flavoured Tablets for Medium and Small Dogs

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

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](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

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

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

Postać farmaceutyczna:

Tabletki

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AA51

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Expired

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

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](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Animal Health Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

26/11/2010

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

The Veterinary Medicines Directorate

Numer pozwolenia:

Vm 15052/4057

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/12/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

IE/V/0481/001

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.