

Prazpronto 20mg Spot-on solution for small Cats and Kittens

Niedopuszczony do obrotu

- Praziquantel

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Prazpronto 20mg Spot-on solution for small Cats and Kittens
PRAZPRONTO

Substancja czynna:

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:

Przez nakrapianie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

20.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AA01

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Revoked

Dopuszczony do obrotu w:

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/01/2022

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

105347

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/05/2023

Referencyjne państwo członkowskie:

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

Numer procedury:

IE/V/0633/001

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.