

Paradog 50 mg + 144 mg Tabletka

Dopuszczony

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Paradog 50 mg + 144 mg Tabletka

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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
144.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

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

Opis opakowania:

Blister (PVC/Alu lub PVC/PVdC/Alu) zawierający 10 tabletek, pakowany w tekturowe pudełko po 1 sztukę.

Pojemnik HDPE z wieczkiem z LDPE o pojemności 50 ml zawierający 50 tabletek.

Pojemnik HDPE z wieczkiem z LDPE o pojemności 100 ml zawierający 100 tabletek.

Blister (PVC/Alu lub PVC/PVdC/Alu) zawierający 10 tabletek, pakowany w tekturowe pudełko po 2 sztuki.

Blister (PVC/Alu lub PVC/PVdC/Alu) zawierający 10 tabletek, pakowany w tekturowe pudełko po 3 sztuki.

Saszetka (PET/PE/Al/PE/LLDPE) zawierająca 1 tabletkę pakowana w tekturowe pudełko po 15 sztuk.

Saszetka (PET/PE/Al/PE/LLDPE) zawierająca 2 tabletki, pakowana w tekturowe pudełko po 15 sztuk.

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:

Biofaktor Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/02/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biofaktor Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2740

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/02/2018

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań