

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000084527>

Fenpradin Dog and Cat Tablets

- Fenbendazole
- Praziquantel

Dopuszczony

## Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Fenpradin Dog and Cat Tablets

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

Droga podania:

- Podanie doustne

## Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

- Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
500.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Tabletka
- Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
50.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Tabletka

Postać farmaceutyczna:

- Tabletka

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej? (ATCvet):

- QP52AA51

Kategoria dost?pno?ci:

- Dost?pne wy??cznie w [czeski](#) [esto?ski](#) [angielski](#) [francuski](#) [w?oski](#) [?otewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumu?ski](#) [s?owe?ski](#) [fi?ski](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

- Valid

Dopuszczony do obrotu w:

- Dost?pne wy??cznie w [hiszpa?ski](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [esto?ski](#) [angielski](#) [francuski](#) [w?oski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [s?owacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

- Dost?pne wy??cznie w [bu?garski](#)
- Dost?pne wy??cznie w [bu?garski](#)

## Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

- Dost?pne wy??cznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [w?oski](#) [?otewski](#) [fi?ski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

- Dost?pne wy??cznie w [angielski](#) [w?oski](#) [?otewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

- Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

- 29/01/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie nast?puje zwolnienie serii:

- Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Organ odpowiedzialny:

- Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

- 0022-2707

Data zmiany statusu pozwolenia:

- 29/01/2017

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Informacje o produkcie

Charakterystyka produktu leczniczego

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

[Inne języki \(1\)](#)

bułgarski (PDF)

Opublikowano: 27/03/2025

[Pobierz](#)

Ulotka dla pacjenta

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

[Inne języki \(1\)](#)

bułgarski (PDF)

Opublikowano: 27/03/2025

[Pobierz](#)