

Profender 150 mg + 30 mg - Modified-release tablet

Autorizado

- Praziquantel
- Emodepside

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Profender 150 mg + 30 mg - Modified-release tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

150.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
30.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido de libertação modificada

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Alemanha , Bélgica , Eslováquia , Espanha , França , Luxemburgo , Países Baixos ,
Polónia , Portugal , República Checa , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol SA

Data de autorização de introdução no mercado:

27/07/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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.

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.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

25/08/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 3/04/2026

[Descarregar](#)

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

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