

# Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

MILAXYN 230/20 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

---

### **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

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

230.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/02/2014

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

**Número da autorização:**

FR/V/5549946 2/2014

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/09/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0329/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Croácia Estónia Finlândia França Alemanha Grécia Hungria  
Islândia Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Eslovénia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.