

Praziquantel 50 mg tablet voor honden en katten

Não
autorizado

- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Praziquantel 50 mg tablet voor honden en katten

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

20/01/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 4428

Data de alteração do estado de autorização:

4/04/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058828>