

# PRAZYTEL

Autorizado

- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

PRAZYTEL

### 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](#)

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](#)

144.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

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

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

---

## 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:**

Pasteur Filiala Filipești S.A.

---

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

27/06/2006

---

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

Pasteur Filiala Filipești S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

120061

---

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

31/01/2024

---

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.