

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Neautorizat

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Strantel vet. 150 mg/144 mg/50 mg Tablett

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în Engleză

144.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AA51

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Portugheză

Finlandeză Suedeză Norwegian

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Engleză Portugheză Norwegian

Detinătorul autorizatiei de comercializare:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data autorizației de comercializare:

15/12/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

42541

Data modificării statusului autorizației:

23/05/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Numărul procedurii:

IE/V/0241/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.