

Prazifen-Kombi

Neautorizat

- Fenbendazole
- Praziquantel
- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Prazifen-Kombi

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
500.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
50.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
500.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AA51

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

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 [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data autorizației de comercializare:

3/11/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Berlin GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

400350.00.00

Data modificării statusului autorizației:

6/06/2023

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