

Profender 150 mg + 30 mg - Modified-release tablet

Oprávnený

- Praziquantel
- Emodepside

Product identification

Názov lieku:

Profender 150 mg + 30 mg - Modified-release tablet

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta s riadeným uvoľňovaním

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol SA

Marketing authorisation date:

27/07/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol S.A.

[illegible]

[illegible]

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/08/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 19/03/2025

[Stiahnuť](#)

ema-puar-profender-v-097-par-en.pdf

ema-puar-profender-v-097-var-ii-0032-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004320>