

# ZANTEL

Oprávnený

- Praziquantel
- Fenbendazole

## Product identification

### Názov lieku:

ZANTEL

Zantel, Tableta

### 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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

**Lieková forma:**

Tableta

---

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

- **Dog**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Právny stav dodávky:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### Marketing authorisation date:

30/04/2004

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### Zodpovedný orgán:

USKVBL

---

### Číslo registrácie:

96/109/04-C

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

30/04/2004

---

### Referenčný členský štát:

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0152/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Česko Grécko Taliansko Nórsko Slovensko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047960>