

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Oprávnený

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Exitel 230 mg + 20 mg Tabletká

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Poľsky](#)

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](#)

[illegible]

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](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dátum registrácie lieku:

21/02/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

2744

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/02/2018

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0329/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Island Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko
Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

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.