

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Oprávnený

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Prazitel Plus tabletes suņiem

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

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](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

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](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dátum registrácie lieku:

30/12/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/MRP/09/0027

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/12/2009

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0241/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Island
Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

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.

Combined File of all Documents

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