

ZANTEL tablete za pse in mačke

Oprávněný

- Praziquantel
- Fenbendazole

Product identification

Názov lieku:

ZANTEL tablete za pse in mačke

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](#)

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
 - Cat
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC30

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

3/10/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

NP/V/0363/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/10/2002

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006454>