

# Prazitel 230/20 mg filmsko obložene tablete z okusom za mačke

Ima dovoljenje za promet

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Prazitel 230/20 mg filmsko obložene tablete z okusom za mačke

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
230.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Farmacevtska oblika:**

Filmsko obložena tableta

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 2 tableti.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 4 tablete.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 6 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 8 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 10 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 12 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 14 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.



Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.  
Pretisni omoti so pakirani v škatle, ki vsebujejo 16 tablet.

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

20/02/2014

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Pristojni organ:**

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

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

MR/V/0455/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

20/02/2014

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

IE/V/0329/001

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

slovenščina (PDF)

Objavljeno na dan: 10/02/2025

[Prenesi](#)

Navodilo za uporabo

Označevanje