

Prazpronto 40 mg Spot-on solution for medium cats

Ni
pooblaščno

- Praziquantel

Product identification

Ime zdravila:

Prazpronto 40 mg Spot-on solution for medium cats

Prazpronto 40 mg Spot-on oplossing voor middelgrote katten

Učinkovina:

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:

Nanos na kožo

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

Withdrawal period by route of administration:**Nanos na kožo:**

-

Cat

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):QP52AA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:Surrendered

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

Opis ovojnine:Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type: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

Marketing authorisation date:

17/01/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja :

REG NL 125649

Datum spremembe statusa dovoljenja:

17/08/2023

Referenčna država članica:

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

Številka postopka:

IE/V/0633/002

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052808>