

Prazpronto 60mg Spot-on Solution for Large Cats

Ni
odobreno

- Praziquantel

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Prazpronto 60 mg Spot-on solution for large cats

Prazpronto 60mg Spot-on Solution for Large Cats

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

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

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

QP52AA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Expired

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

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](#)

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:

6/10/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Pristojni organ:

The Veterinary Medicines Directorate

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Vm 08749/4092

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/11/2023

Referenčna država članica:

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

Številka postopka:

IE/V/0633/003

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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