

ZANTEL

Auktoriserad

- Praziquantel
- Fenbendazole

Product identification

Läkemedlets namn:

ZANTEL

Zantel 500 mg - 50 mg Tablet

Zantel 500 mg - 50 mg Comprimé

Zantel 500 mg - 50 mg Tablette

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

[illegible]

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på English Italian Latvian Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

9/05/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/05/2005

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0152/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Tjeckien Grekland Italien Norge Slovakien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047948>