

ZANTEL

Auktoriserad

- Praziquantel
- Fenbendazole

Product identification

Läkemedlets namn:

ZANTEL

Zantel tablety pre psov

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:

Slovakien

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](#)

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](#)

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:

23/01/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/024/06-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/01/2007

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0152/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Tjeckien Grekland Italien Norge Slovakien

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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/600000047954>