

Quenazole (50 mg praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

Godkänd

- Fenbendazole
- Praziquantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Quenazole (50mg praziquantel / 500mg febendazol) comprimidos para cães e gatos
Quenazole (50 mg praziquantel / 500 mg Fenbendazole) Tablets for Cats and Dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund
Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

19/12/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

51607

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/08/2025

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0174/001

Berörda medlemsstater:

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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