

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Godkänd

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Prazitel 230/20 mg Flavoured Film-Coated Tablets for Cats

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

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](#)
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:

4/05/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1903

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/05/2015

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Estland Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern
Island Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Slovenien
Spanien Storbritannien (Nordirland)

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.