

# 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:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**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:**

6/06/2014

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

### **Godkännandenummer:**

3047 ESP

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/03/2019

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Märkningstext

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.