

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Godkänd

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

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](#)

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401288.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/06/2014

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0241/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Tjeckien Danmark Estland Finland Tyskland Grekland Ungern
Island Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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