

Prazitel Plus Tablets for Dogs

Godkänd

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Prazitel Plus Tablets for Dogs

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:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

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

[illegible]

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

15/12/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 08749/3019

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/02/2024

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

Produktresumé

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