

Anthelmin Plus 50 mg/144 mg/150 mg Kautabletten für Hunde

Разрешен

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Anthelmin Plus 50 mg/144 mg/150 mg Kautabletten für Hunde

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски
144.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски
150.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка за дъвчене

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AA51

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

TAD Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

13/05/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401326.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/02/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2401326-parde-20110511.pdf