

Бихелдон таблетки за кучета и КОТКИ

Разрешен

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Бихелдон таблетки за кучета и котки
Biheldon tablets for dogs and cats

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче
котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само на [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Withdrawal period by route of administration:**Перорално приложение:**

- куче
 - котка
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AA51

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Първична опаковка : блистер от алуминиево фолио (AL/AL) с десет (10) таблетки; върху алуминиевото фолио са отпечатани надписи съгласно одобрен цветен макет на опаковката и изискванията за задължителните данни върху опаковките и в листовките на ветеринарномедицинските продукти. Картонена кутия с 3 блистера.

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Golash Pharma OOD

Marketing authorisation date:

11/01/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Golash Pharma OOD

Отговорен орган:

Bulgarian Agency For Food Safety

Номер на лиценз:

0022-1716

Дата на промяна в статуса на лиценз:

2/11/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092131>