

# Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Разрешен

- Pyrantel
- Oxantel
- Praziquantel

## Product identification

### **Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

---

### **Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### **Видове животни, за които е предназначен вмп:**

куче

---

### **Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Product details

### **Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

49.62 milligram(s) / 1.00 Таблетка

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

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

---

**Фармацевтична форма:**

Таблетка

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Перорално приложение:**

• **куче**

- Meat and offal. 0 day

---

**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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Available in:**

Portugal

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Portuguese](#)

Налично само на [Portuguese](#)

Налично само на [Portuguese](#)

Налично само на [Portuguese](#)

---

## 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](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/02/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на лиценза:**

644/01/13NFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

1/05/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097972>