

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Registrováno

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Dehinel 230 mg + 20 mg Tabletko powlekana

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Potahovaná tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AA51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

7/06/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2669

Datum změny stavu registrace:

7/06/2017

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0160/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.