

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Autorizovaný

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Product identification

Název léčivého přípravku:

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Anthelmex Forte 175 mg - 525 mg - 504 mg Kauwtablet

Anthelmex Forte 175 mg - 525 mg - 504 mg Comprimé à croquer

Anthelmex Forte 175 mg - 525 mg - 504 mg Kautablette

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkácí tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AA51

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

20/11/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V430245

Datum změny stavu registrace:

20/11/2012

Referenční členský stát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0116/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Finsko Francie Německo Řecko Irsko Itálie Lucembursko
Nizozemsko Norsko Portugalsko Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038338>