

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Registrováno

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkáci tableta

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

QP54AB51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

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:

27/07/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10774/063/002

Datum změny stavu registrace:

27/07/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0528/002

Dotčený členský stát:

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.