

Endogard Plus XL Tablets for dogs

Registrováno

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Endogard Plus XL Tablets for dogs

Endogard plus XL tabletten voor honden

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

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](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

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

QP52AC55

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

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](#)

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:

20/01/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Krka-Farma d.o.o.

Virbac S.A.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 104802

Datum změny stavu registrace:

27/01/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0539/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko
Portugalsko 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

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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