

# HELMIPHARM for dogs

Autoriseret

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Product identification

### Lægemidlets navn:

ХЕЛМИФАРМ за кучета  
HELMIPHARM for dogs

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyrearter:

Hund

---

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Lægemiddelform:**

Tablet

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral anvendelse:**

- Hund
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP52AA51

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Farma Vet OOD

---

**Marketing authorisation date:**

9/10/2019

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Farmavet OOD

---

**Ansvarlig myndighed:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0022-2927

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

18/01/2023

---

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

## Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045034>