

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Autorisiert

- Praziquantel
- Pyrantel
- Febantel

Product identification

Name des Arzneimittels:

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Veloxa 150/144/50 mg tyggetabletter til hund

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- Hund
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AA51

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

11/09/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medicines Agency

Zulassungsnummer:

12-9036

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/04/2017

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0116/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Irland
Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038360>