

Endogard Plus Flavour Tabletten für Hunde

Autorisiert

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs

Endogard Plus Flavour Tabletten für Hunde

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](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

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

QP52AC55

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

30 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten

10 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten

5 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten

3 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 10 Tabletten

1 perforierter Alu-Alu-Blister mit 10 Tabletten

2 perforierter Alu-Alu-Blister mit je 2 Tabletten

1 perforierter Alu-Alu-Blister mit 2 Tabletten

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

23/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka-Farma d.o.o.

Virbac

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00943

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2011

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0539/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Deutschland

Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal

Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

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

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 23/07/2020

Updated on: 28/11/2024

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052264>