

Endogard Plus Flavour Tablets for Dogs

Zugelassen

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs

Endogard Plus Flavour Tablets for Dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AC55

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

2/06/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka-Farma d.o.o.

Virbac

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 01656/4017

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/12/2024

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 [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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