

aniprazol KH

Zugelassen

- Fenbendazole
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

aniprazol KH

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QP52AA51

QP52D

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID12) 720 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit 720 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID11) 240 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit 240 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID10) 60 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit 60 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID9) 30 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit 30 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID8) 120 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit 120 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID7) 60 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 60 Tablette

(ID5) 30 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 30 Tablette

(ID3) 120 Tablette: äußere(s) Behälter(nis(se)) mit 1 Dose (Polyethylen) mit 120 Tablette

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

3/01/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

34169.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/02/2005

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

Dokumente

Combined File of all Documents