

# Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Autorisiert

- Pyrantel
- Oxantel
- Praziquantel

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

---

### **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](#)

49.62 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)  
194.22 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Einnehmen:**

• **Hund**

- Fleisch und Innereien. 0 day

---

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

QP52AA51

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Available in:**

Portugal

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/02/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

644/01/13NFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/05/2017

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097972>