

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Autorisiert

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Dehinel 230 mg/20 mg comprimidos revestidos por película para gatos

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmtablette

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Katze

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

QP52AA51

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

30/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1081/01/17DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/06/2024

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0160/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland

Finnland Frankreich Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande

Polen Portugal Rumänien 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

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/600000063593>