

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

Εγκεκριμένο

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

175.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

504.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
525.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AC55

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Croatia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Krka-Farma d.o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/02/2018

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός έγκρισης:

UP/I-322-05/13-01/217

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/11/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.