

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Εξουσιοδοτημένο

- Pyrantel
- Oxantel
- Praziquantel

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

49.62 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
194.22 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Withdrawal period by route of administration:

Από στόματος χρήση:

• **Σκύλος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QP52AA51

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός άδειας:

644/01/13NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

1/05/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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