

Anthelmin 230 mg/20 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες

Εξουσιοδοτημένο

- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

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

Anthelmin 230 mg/20 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για γάτες

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο

Withdrawal period by route of administration:

Από στόματος χρήση:

• Γάτα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QR52AA51

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

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

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

20/08/2018

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Αριθμός άδειας:

CY00657V

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

20/08/2018

Κράτος Μέλος αναφοράς:

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

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0160/002

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Κύπρος

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

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

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

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

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

Documents

Combined File of all Documents

ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 24/11/2023

Κατεβάστε

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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/600000063478>