

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Anthelmex 50 mg - 150 mg - 144 mg Kauwtablet

Anthelmex 50 mg - 150 mg - 144 mg Comprimé à croquer

Anthelmex 50 mg - 150 mg - 144 mg Kautablette

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Lavet Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

20/11/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lavet Kft.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V430202

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/11/2012

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0116/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Finlandia Francia Alemania Grecia Irlanda Italia

Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.