

Veloxa XL Chewable Tablets for Dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Veloxa XL Chewable Tablets for Dogs

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](#)

525.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

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:

Irlanda

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:

18/01/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lavet Kft.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10482/003/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/01/2013

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0116/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Finlandia Francia Alemania Grecia Irlanda Italia

Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038364>