

# ANTHELMIN XL 525/174, 85/175 MG COMPRIMES POUR CHIENS

Autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ANTHELMIN XL 525/174, 85/175 MG COMPRIMES POUR CHIENS

**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](#)  
504.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**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:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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:**

Hcs

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/04/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/8762882 5/2014

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/04/2019

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

fr-puar-600000040540-np-rpe\_139-fr.pdf