

# Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Anthelmin Plus XL compresse per cani

### 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](#)

504.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Perros**

---

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

QP52AC55

---

**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:**

Italia

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

27/01/2016

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
Krka-Farma d.o.o.

---

### **Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

### **Número de autorización:**

104844

---

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

27/01/2016

---

### **Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

### **Número de procedimiento:**

IE/V/0538/002

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Finlandia Italia Países Bajos Portugal España

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

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

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