

# DEHINEL PLUS Flavour

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DEHINEL PLUS Flavour

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Cachorros

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

144.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

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

**Vía oral:**

•

**Perros**

- All relevant tissues. no withdrawal period N/A

•

**Cachorros**

- All relevant tissues. no withdrawal period N/A

---

**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:**

Croacia

---

**Disponible en:**

Croacia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

---

## 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-Farma d.o.o.

---

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

2/02/2018

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

---

### **Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Número de autorización:**

UP/I-322-05/13-01/218

---

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

6/11/2025

---

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.