

# DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

### **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](#)

175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

504.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
525.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**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](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Krka-Farma d.o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/02/2018

---

**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-322-05/13-01/217

---

**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.