

Loclent Plus Flavour 50 mg/ 144 mg/ 150 mg Tabletten für Hunde

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Loclent Plus Flavour 50 mg/ 144 mg/ 150 mg Tabletten für Hunde

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](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

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

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 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):

QP52AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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:

29/11/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402739.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2020

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

2402739-parde-20210909.pdf