

Anthelmin Comprimidos para cães grandes

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Nombre del medicamento:

Anthelmin Comprimidos para cães grandes

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

525.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponível únicamente en [English](#)

504.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile únicamente en [English](#)
175.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Perros**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP52AC55

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka, Tovarna Zdravil d.d. Novo Mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

994/02/16NFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/06/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093975>