

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Autorizado

- Pyrantel
- Oxantel
- Praziquantel

Product identification

Nombre del medicamento:

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

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](#)

49.62 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

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

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

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

• **Perros**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP52AA51

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

Available in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

644/01/13NFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/05/2017

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/600000097972>