

# WELPAN (14,4+15)MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

WELPAN (14,4+15)MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Cachorros

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

14.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Suspensión oral

---

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

**Vía oral:**

- 

**Cachorros**

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP52AC55

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetoquinol S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/05/1997

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

30088/24-04-2009/K-0117501

---

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

14/09/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107001>