

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Myönnetty

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg
Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
12.50 milligram(s) / 1.00 Tabletti
Saatavissa vain kielillä [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Purutabletti

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

•

Koira

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AB51

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Myyntiluvan myöntämispäivä:

27/07/2018

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10774/063/002

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/07/2018

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0528/002

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046607>