

HELMIPHARM for dogs

Autorisé

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Product identification

Dénomination du médicament:

ХЕЛМИФАРМ за кучета
HELMIPHARM for dogs

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)
Disponibile uniquement en [Anglais](#)
Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponibile uniquement en [Anglais](#)
144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chien
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AA51

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Farma Vet OOD

Marketing authorisation date:

9/10/2019

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Farmavet OOD

Autorité responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numéro de l'autorisation:

0022-2927

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/01/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045034>