

# Anthelmin Plus Flavour 50 mg - 150 mg - 144 mg Comprimé

Autorisé

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

Anthelmin Plus Flavour 50 mg - 150 mg - 144 mg Tablet

Anthelmin Plus Flavour 50 mg - 150 mg - 144 mg Comprimé

Anthelmin Plus Flavour 50 mg - 150 mg - 144 mg Tablette

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais  
144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

### **Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

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

QP52AC55

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Belgique

---

### **Disponible en:**

Belgique

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/05/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
Krka-Farma d.o.o.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V392077

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/05/2011

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0538/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Finlande Italie Pays-Bas Portugal Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Fichier combinant tous les documents

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

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger