

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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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

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