

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs

Autorisé

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs

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 soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

23/03/2011

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Virbac

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00943

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/03/2011

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0539/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Allemagne Grèce Hongrie
Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie 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

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

Notice

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

Etiquetage

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