

Anthelmin Plus XL 175 mg/504 mg/525 mg Tabletten für Hunde

Autorisé

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Anthelmin Plus XL 175 mg/504 mg/525 mg Tabletten für Hunde

Substance active:

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 active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

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

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

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

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

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

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:

TAD Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/05/2011

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401326.01.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/02/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

2401327-parde-20110511.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073508>