

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Autorisé

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

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

QP52AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

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](#)

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:

27/02/2017

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:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/22-01/226

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/07/2024

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0160/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie Finlande France
Hongrie Irlande 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.

Fichier combinant tous les documents

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

2402275-paren-20191028.pdf