

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Ovlašten

- Milbemycin oxime
- Praziquantel

Product identification

Naziv VMP-a:

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

12.50 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)
125.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta za žvakanje

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

-

Dog

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP54AB51

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

11/08/2008

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Odgovorno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj autorizacije:

VM 24745/4024

Datum promjene statusa odobrenja:

11/08/2008

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0528/002

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046608>