

# Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Ovlašten

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Anthelmin plus XL tabletten voor honden

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

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](#)

525.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)

504.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)

175.00 miligram / 1.00 Tableta

---

**Farmaceutski oblik:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Kroz usta:**

- 

**Dog**

---

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

QP52AC55

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

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:**

20/01/2011

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

---

**Odgovorno tijelo:**

Medicines Evaluation Board

---

**Broj autorizacije:**

REG NL 104839

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

27/01/2022

---

**Referentna država članica:**

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

---

**Broj postupka:**

IE/V/0538/002

---

**Dotična država članica:**

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

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

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

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

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

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

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

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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