

GALCES PLUS, Tablet

Ovlašten

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Naziv VMP-a:

GALCES PLUS, Tablet

GALCES PLUS, Tableta

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

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

150.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)

144.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupno samo u [English](#)

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

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

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

Opis paketa:

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:

Pharmagal spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

19/07/2010

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

PHARMAGAL s.r.o.

Odgovorno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj autorizacije:

96/038/10-C

Datum promjene statusa odobrenja:

19/07/2010

Referentna država članica:

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

Broj postupka:

CZ/V/0113/001

Dotična država članica:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054444>