

Vitaminthe, 240 mg/ml niclosamide/30 mg/ml oxibendazol pasta voor oraal gebruik voor honden

Ovlašten

- Niclosamide
- Oxibendazole

Product identification

Naziv VMP-a:

Vitaminthe, 240 mg/ml niclosamide/30 mg/ml oxibendazol pasta voor oraal gebruik voor honden

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](#)

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](#)
240.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)
30.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

oralna pasta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

-

Dog

-

Cat

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

QP52AC57

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](#)

Available in:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

11/10/1993

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Virbac

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 2896

Datum promjene statusa odobrenja:

7/02/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066121>