

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

Odobreno

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

175.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
504.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
525.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AC55

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kartonska kutija u kojoj je 1 blister s 2 tablete (2 tablete).

Kartonska kutija u kojoj je 17 blistera s po 6 tableta (102 tableta).

Kartonska kutija u kojoj je 10 blistera s po 10 tableta (100 tableta).

Kartonska kutija u kojoj je 5 blistera s po 10 tableta (50 tableta).

Kartonska kutija u kojoj je 10 blistera s po 6 tableta (60 tableta).

Kartonska kutija u kojoj su 3 blistera s po 10 tableta (30 tableta).

Kartonska kutija u kojoj su 4 blistera s po 6 tableta (24 tableta).

Kartonska kutija u kojoj su 2 blistera s po 10 tableta (20 tableta).

Kartonska kutija u kojoj su 2 blistera s po 6 tableta (12 tableta).

Kartonska kutija u kojoj je 1 blister s 10 tableta (10 tableta).

Kartonska kutija u kojoj su 2 blistera s po 2 tablete (4 tablete).

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Krka-Farma d.o.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/02/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/13-01/217

Datum promjene statusa odobrenja:

6/11/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka