

Anthelmin Plus XL 175 mg/504 mg/525 mg Tabletten für Hunde

Odobreno

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Anthelmin Plus XL 175 mg/504 mg/525 mg Tabletten für Hunde

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
525.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
504.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
175.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AA51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

TAD Pharma GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/05/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

401326.01.00

Datum promjene statusa odobrenja:

9/02/2017

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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

2401327-parde-20110511.pdf