

Anthelmin Comprimidos para cães grandes

Ovlašten

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Naziv VMP-a:

Anthelmin Comprimidos para cães grandes

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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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 [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

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:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Krka, Tovarna Zdravil d.d. Novo Mesto

Krka-Farma d.o.o.

Odgovorno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj autorizacije:

994/02/16NFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

1/06/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000093975>