

WormX 50/144/200 mg tableta kutyák részére A.U.V

Odobreno

- Praziquantel
- Pyrantel
- Fenbendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

WormX 50/144/200 mg tableta kutyák részére A.U.V

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](#)
50.00 miligram / 1.00 Tableta

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

Dostupan samo u [engleski](#)
200.00 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](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Alpha-Vet Kft.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/09/2023

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pernix Pharma Kft.

Nadležno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

27/09/2023

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