

Univerm Total tabletták kutyák részére A.U.V.

Engedélyezett

- Pyrantel embonate
- Fenbendazole
- Praziquantel

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Univerm Total tabletták kutyák részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AA51

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

200 db tablettatartályban

10 tbl. buborékcsomagolásban, 5 x 10 buborékcsomagolt tablettatartályban

50,100 ill.200 tbl. polietilén tablettatartályban

10 tbl. buborékcsomagolásban, 5 x 10 buborékcsomagolt tablettatartályban

50,100 ill.200 tbl. polietilén tablettatartályban

10 tbl. buborékcsomagolásban, 5 x 10 buborékcsomagolt tablettatartályban

50,100 ill.200 tbl. polietilén tablettatartályban

10 tbl. buborékcsomagolásban, 5 x 10 buborékcsomagolt tablettatartályban

50,100 ill.200 tbl. polietilén tablettatartályban

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pernix Pharma Kft.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/04/2004

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat