

File downloaded on 2026-06-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000991974>

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

Engedélyezett

- Fenbendazole
- Pyrantel
- Praziquantel

Termék azonosítása

Készítmény neve:

WormX 50/144/200 mg tablettá 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:

Orális alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)
144.00 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:

2x10 tabletta PVC/alumínium buborékcsomagolásban, faltkarton dobozban.

200 tabletta polietilén tablettatartályban.

1x2 tabletta PVC/alumínium buborékcsomagolásban, falt karton dobozban.

3x2 tabletta PVC/alumínium buborékcsomagolásban, falt karton dobozban.

1x10 tabletta PVC/alumínium buborékcsomagolásban, falt karton dobozban.

10x10 tabletta PVC/alumínium buborékcsomagolásban, falt karton dobozban.

20x10 tabletta PVC/alumínium buborékcsomagolásban, falt karton dobozban.

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alpha-Vet Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/09/2023

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:

27/09/2023

Informed consent reference:

600000038515

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