

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Viðurkennt

- Milbemyacin oxime
- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hundur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

11/08/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

VM 24745/4024

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/08/2008

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0528/002

Páttökulönd (CMS):

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046608>