

Anthelmin Plus 50 mg/144 mg/150 mg Kautabletten für Hunde

Heimilað

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Anthelmin Plus 50 mg/144 mg/150 mg Kautabletten für Hunde

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
144.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

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

QP52AA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

TAD Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

13/05/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

401326.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/02/2017

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

2401326-parde-20110511.pdf