

# WORM STOP tablets for dogs

Autorizzato

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

WORM STOP tablets for dogs

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Cane

---

### Via di somministrazione:

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AA51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Pharma World Pharmaceuticals Kft.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/10/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pernix Pharma Kft.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

845/01/14RFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/06/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0121/001

---

**Stati membri interessati:**

Repubblica Ceca Germania Italia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.