

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Autorizzato

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Veloxa vet 150 mg/144 mg/50 mg Tuggetablett

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](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

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

QP52AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Lavet Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/12/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lavet Kft.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

47991

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2013

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0116/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda Italia

Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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