

# Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Autorizzato

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Veloxa Forte Chewable 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](#)

525.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)  
175.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)  
175.00 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

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## 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:**

21/09/2012

---

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

Lavet Kft.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-01118

---

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

21/09/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0116/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.