

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Autorizzato

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Anthelmex Forte 175 mg - 525 mg - 504 mg Kauwtablet

Anthelmex Forte 175 mg - 525 mg - 504 mg Comprimé à croquer

Anthelmex Forte 175 mg - 525 mg - 504 mg Kautablette

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 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

175.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

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

QP52AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

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 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:

20/11/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lavet Kft.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V430245

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/11/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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.