

Veloxa XL Chewable Tablets for Dogs

Autorizzato

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Veloxa XL 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 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:

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

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:

16/01/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lavet Kft.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 32823/4011

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/05/2024

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.