

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Autorizzato

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Denominazione del medicinale:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Дехинел Плюс XL таблетки за кучета

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

525.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

504.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

175.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Cane

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

QP52AC55

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

28/01/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2480

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/01/2015

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0538/002

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Finlandia Italia Paesi Bassi Portogallo Spagna

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

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047329>