

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Autorizzato

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs
Zikyall comprimidos para cães grandes

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](#)

504.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

175.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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

QP52AC55

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/02/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

895/02/15RFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/12/2024

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](#) [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.

File combinato di tutti i documenti

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