

# Panadron Plus compresse per cani

Autorizzato

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Voxical Plus Tablets for dogs  
Panadron Plus compresse per cani

---

### **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](#)  
150.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa  
Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

---

**Forma farmaceutica:**

Compressa

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso orale:**

- Cane
- 

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

QP52AA51

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Italia

---

**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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)



**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

25/06/2014

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104677

---

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

25/06/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0275/001

---

**Stati membri interessati:**

Francia Germania Italia Paesi Bassi

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050346>