

# Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

Autorizzato

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

---

### **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](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

50.00 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:**

Irlanda

---

**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](#)

---

## 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:**

1/05/2015

---

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

Krka d.d. Novo Mesto

Krka-Farma d.o.o.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10774/033/001

---

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

1/05/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0538/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Finlandia Italia Paesi Bassi Portogallo Spagna

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

---

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/600000050534>