

TRIANTELM

Non autorizzato

- Oxantel pamoate
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TRIANTELM

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](#)

560.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

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

Forma farmaceutica:

Compresa

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

QP52AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/10/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Ges.m.b.H.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

110225

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/09/2023

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.