

DEHINEL PLUS Flavour

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEHINEL PLUS Flavour

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cane (cucciolo)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cane

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period N/A

-

Cane (cucciolo)

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period N/A

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

QP52AC55

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)
Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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-Farma d.o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/02/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/13-01/218

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/11/2025

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.