

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Anthelmin 230 mg/20 mg Filmtabletten für Katzen

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

230.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa rivestita con film

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

-

Gatto

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

QP52AA51

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

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](#)

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:

28/03/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

837553

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/03/2017

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0160/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia

Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo

Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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.

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063612>