

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

Autorizzato

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e 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

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

QP52AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

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](#)

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 tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/02/2017

Siti di fabbricazione 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:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/22-01/226

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/07/2024

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

File combinato di tutti i documenti

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

2402275-paren-20191028.pdf