

# Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Awtorizzat

- Pyrantel
- Oxantel
- Praziquantel

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

---

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

---

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)  
49.62 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)  
194.22 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Forma farmaċewtika:**

Pillola

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Użu orali:**

• **Dog**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Portugal

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Portuguese](#)

Disponibbli biss fi [Portuguese](#)

Disponibbli biss fi [Portuguese](#)

Disponibbli biss fi [Portuguese](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/02/2013

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Fatro S.p.A.

---

**Awtorità responsabli:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

644/01/13NFVPT

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

1/05/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097972>