

Inoverm Total δισκία για σκύλους

Awtorizzat

- Fenbendazole
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Inoverm Total δισκία για σκύλους

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AA51

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

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

Laboratoires Biove

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

18/05/2022

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pernix Pharma Kft.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

51469/19-05-2022/K-0250901

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

18/05/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet