

WELPAN (14,4+15)MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Awtorizzat

- Febantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Isem tal-mediċina:

WELPAN (14,4+15)MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Sustanza attiva:

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](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

14.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni orali

Withdrawal period by route of administration:**Użu orali:**

-

Dog (puppy)

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC55

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [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](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

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

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

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

21/05/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Awtorità responsabli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

30088/24-04-2009/K-0117501

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

14/09/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107001>