

Wormaway Plus XL Tablets For Dogs

Autorisert

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Legemidlets navn:

Wormaway Plus XL Tablets For Dogs
PRAZICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
525.00 milligram / 1.00 Tablett
Tilgjengelig bare i [English](#)

175.00 milligram / 1.00 Tablett

Tilgjengelig bare i [English](#)

504.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

[illegible]

Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

8/11/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

FR/V/1728209 1/2013

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

17/08/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0274/002

Gjeldende medlemsstater:

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050055>