

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Geautoriseerd

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Veloxa 525/504/175 mg tyggetabletter til hund

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Noorwegen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

11/09/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Lavet Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

12-9037

Wijzigingsdatum status toelating:

4/04/2017

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0116/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië
Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038344>