

Anthelmin plus XL tabletten voor honden

Geautoriseerd

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Anthelmin plus XL tabletten voor honden

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](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AC55

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

20/01/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Krka-Farma d.o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 104839

Wijzigingsdatum status toelating:

27/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0538/002

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Finland Italië Nederland Portugal Spanje

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

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

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 27/01/2022

Downloaden

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/600000047334>