

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

Geautoriseerd

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

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](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 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](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

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](#)

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:

1/05/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Krka d.d. Novo Mesto

Krka-Farma d.o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10774/033/001

Wijzigingsdatum status toelating:

1/05/2015

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0538/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Finland Italië Nederland Portugal Spanje

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000050534>