

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

Geautoriseerd

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Anthelmin Plus Flavour Tablets for dogs

Anthelmin Plus Flavour compresse per cani

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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

144.00 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:

Italië

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:

26/01/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

104844

Wijzigingsdatum status toelating:

26/01/2016

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0538/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Finland Italië Nederland Portugal Spanje

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.

Combined File of all Documents

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/600000050504>