

Ontwormtabletten 500 mg tablet voor honden

Toegelaten

- Nitroscanate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ontwormtabletten 500 mg tablet voor honden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AX01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 2 tabletten.

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 18 tabletten.

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 20 tabletten.

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 4 tabletten.

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 8 tabletten.

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 6 tabletten.

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 16 tabletten.

Doos van 2-100 tabletten in aluminium/polyethyleen blisterverpakkingen á 12 tabletten.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

25/10/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Beaphar B.V.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 8845

Datum toelatingswijziging:

2/06/2015

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

Documenten

Combined File of all Documents