

Anthelmin 230 mg - 20 mg Filmomhulde tablet

Geautoriseerd

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Anthelmin 230 mg - 20 mg Filmomhulde tablet

Anthelmin 230 mg - 20 mg Comprimé pelliculé

Anthelmin 230 mg - 20 mg Filmtablette

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AA51

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

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](#)

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:

8/03/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V507066

Wijzigingsdatum status toelating:

8/03/2017

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0160/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Finland Frankrijk

Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal

Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

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

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 11/07/2024

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 11/07/2024

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 11/07/2024

[Downloaden](#)