

Anthelmin Sabor Comprimidos para cães

Dopuszczony

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Anthelmin Sabor Comprimidos para cães

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
150.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski
144.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Postać farmaceutyczna:

Tabletk

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC55

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Portugal

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/03/2016

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

994/01/16NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/06/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.