

DV8WORM 50 mg/144 mg/200 mg Tablets for dogs

Dopuszczony

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Fenbendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

DV8WORM 50 mg/144 mg/200 mg Tablets for dogs

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
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

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

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

Postać farmaceutyczna:

Tabletk

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AA51

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski

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:

Duggan Veterinary Supplies Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/05/2022

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pernix Pharma Kft.

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10400/001/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/05/2022

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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