

## GALCES PLUS, Tablet

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

GALCES PLUS, Tablet

Galces Plus 150 mg + 144 mg + 50 mg Tabletki

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

150.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

144.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC55

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/07/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2190

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/07/2012

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0113/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Polónia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.