Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/700000172756

Wormaway Plus XL Tablets For Dogs

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Wormaway Plus XL Tablets For Dogs Cestaguard Plus XL, comprimate pentru câini de talie mare

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 504.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OP52AA01

QP52AC05

OP52AF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Disponível apenas em inglês

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

9/06/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

250076

Data da alteração do estado de autorização:

29/07/2025

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0274/002

Estados-Membros envolvidos:

França Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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