

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Anthelmex Kautabletten für Hunde

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](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Lavet Kft.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/09/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-01117

Data da alteração do estado de autorização:

21/09/2012

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0116/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Finlândia França Alemanha Grécia Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.

Rotulagem

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.