

# 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

---

## 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](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.

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.