

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Veloxa Chewable Tablets for Dogs

Veloxa μασώμενα δισκία για σκύλους

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

150.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AA51

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lavet Kft.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

16/05/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

77380/16/21-08-2017/K-0198701

Data de alteração do estado de autorização:

2/08/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038354>