

Veloxa comprimidos mastigáveis para cães

Não
autorizado

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Veloxa comprimidos mastigáveis para cães

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:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Portugal

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:

1/10/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

591/01/12RFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

28/08/2012

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0116/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet