

# Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Veloxa Forte Chewable Tablets for Dogs

Veloxa Forte μασώμενα δισκία για σκύλους

### 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](#)

525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

175.00 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:

Grécia

---

### 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:**

27/05/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lavet Kft.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

25636/21-08-2017/K-0198702

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

2/08/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Hungria

---

**Número de procedimento:**

HU/V/0116/002

---

**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.

Folheto informativo

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