

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

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

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.