

# WORM STOP tablets for dogs

Autorizado

- Fenbendazole
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

WORM STOP tablets for dogs

### 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](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)  
144.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)  
50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AA51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:**

Pharma World Pharmaceuticals Kft.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/08/2015

---

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

Pernix Pharma Kft.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/079/15-C

---

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

12/08/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Hungria

---

**Número de procedimento:**

HU/V/0121/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

República Checa Alemanha Itália Polónia Portugal Roménia Eslováquia

Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Labelling

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