

DEHINEL PLUS, comprimato pentru câini

Autorizado

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Nome do medicamento:

DEHINEL PLUS, comprimato pentru câini

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

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)
144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido bucal

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC55

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

14/09/2010

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160149

Data de alteração do estado de autorização:

17/05/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041300>