

# Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Anthelmin Plus XL 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](#)

525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

504.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### Forma farmacêutica:

Comprimido

---

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

QP52AC55

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Irlanda

---

### Disponibilidade:

Irlanda

---

### 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](#)

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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

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

1/05/2015

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

---

### **Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número da autorização:**

VPA10774/033/002

---

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

1/05/2015

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

### **Número de procedimento:**

IE/V/0538/002

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Finlândia Itália Países Baixos Portugal Espanha

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.

Combined File of all Documents

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