

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Anthelmin Plus XL compresse per cani

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

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

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

504.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC55

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/01/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

104844

Data de alteração do estado de autorização:

27/01/2016

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047333>