

Bayer Dog Tasty Bone XL

525/504/175 mg tablets

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Nome do medicamento:

Bayer Dog Tasty Bone XL 525/504/175 mg tablets

Mansonil All Worm Large Dog Tasty 525/504/175 mg tabletten

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](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AA51

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

4/10/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 119740

Data de alteração do estado de autorização:

26/01/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0336/002

Estados-Membros envolvidos:

França Países Baixos

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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/600000051096>