

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs

Autorizado

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs
Dehinel Plus Flavour, tabletid koertele

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](#)

150.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

144.00 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:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

16/02/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Krka-Farma d.o.o.

Virbac

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1641

Data da alteração do estado de autorização:

16/02/2011

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0539/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Alemanha Grécia
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia 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.