

GALCES PLUS, Tablet

Autorizado

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Nome do medicamento:

GALCES PLUS, Tablet

GALCES PLUS, Tableta

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](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC55

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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:

Pharmagal spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

19/07/2010

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

PHARMAGAL s.r.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/038/10-C

Data de alteração do estado de autorização:

19/07/2010

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0113/001

Estados-Membros envolvidos:

Polónia

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.

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054444>