

Dehinel 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Autorizado

- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Product identification

Nome do medicamento:

Dehinel 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Dehinel 230 mg/20 mg Filmtabletten für Katzen

Substância ativa:

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](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AA51

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

6/12/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402426.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

6/12/2017

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0160/002

Estados-Membros envolvidos:

Chipre França Grécia Itália Polónia

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.

Folheto informativo

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

2402426-paren-20191028.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063476>