

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

Autorizado

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

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](#)

175.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
504.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
525.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC55

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Disponibilidade:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

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-Farma d.o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/02/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/13-01/217

Data da alteração do estado de autorização:

6/11/2025

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.