

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

Autorizado

- Pyrantel
- Oxantel
- Praziquantel

Product identification

Nome do medicamento:

Poxantel comprimidos composto de pirantel, oxantel e praziquantel para cães

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
49.62 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)
194.22 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**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AA51

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixa de cartão com 60 comprimidos em blisters de PVC/PE/PVCD alumínio termoselado.

Caixa de cartão com 20 comprimidos em blisters de PVC/PE/PVCD alumínio termoselado.

Caixa de cartão com 6 comprimidos em blisters de PVC/PE/PVCD alumínio termoselado.

Caixa de cartão com 2 comprimidos em blisters de PVC/PE/PVCD alumínio termoselado.

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](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

644/01/13NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/05/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097972>