

PROWORMER Flavoured tablets for medium and small dogs

Autorizat

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Product identification

Denumirea medicamentului:

PROWORMER Flavoured tablets for medium and small dogs
PROWORMER Flavoured tablets for medium and small dogs

Substanța activă:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Forma farmaceutică:

Comprimat

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

- Câine

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AA51

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Ceva Sante Animale

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10815/019/001

Data modificării statusului autorizației:

25/05/2012

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0481/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047214>