

DEHINEL PLUS Flavour

Autorizat

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DEHINEL PLUS Flavour

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Câine (cățel)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

144.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în Engleză

150.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Câine

- All relevant tissues. no withdrawal period N/A

•

Câine (cățel)

- All relevant tissues. no withdrawal period N/A

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC55

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Croată

Disponibile numai în Croată

Disponibile numai în Croată

Disponibile numai în Croată

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Krka-Farma d.o.o.

Data autorizației de comercializare:

2/02/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/13-01/218

Data modificării statusului autorizației:

6/11/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.