

Anthelmin Plus 50 mg/144 mg/150 mg Kautabletten für Hunde

Autorizat

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Anthelmin Plus 50 mg/144 mg/150 mg Kautabletten für Hunde

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

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 masticabil

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AA51

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

TAD Pharma GmbH

Data autorizației de comercializare:

13/05/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401326.00.00

Data modificării statusului autorizației:

9/02/2017

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

Documente

Combined File of all Documents

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

2401326-parde-20110511.pdf