

# WORMAX 10 Flavour 50 mg + 500 mg compresse per cani e gatti

Autorizat

- Fenbendazole
- Praziquantel

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

WORMAX 10 Flavour 50 mg + 500 mg compresse per cani e gatti

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Câine**

- Nespecificat. 0 zi

•

**Pisică**

- Nespecificat. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AA51

---

**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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## 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:**

Loxavet pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/10/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Loxavet pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/10/2011

---

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