

WormX 50/144/200 mg tableta kutyák részére A.U.V

Autorizat

- Praziquantel
- Pyrantel
- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

WormX 50/144/200 mg tableta kutyák részére A.U.V

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](#)
200.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alpha-Vet Kft.

Data autorizației de comercializare:

27/09/2023

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pernix Pharma Kft.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

27/09/2023

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