

UNIVERM TOTAL tablety pre psy

Oprávnený

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Fenbendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

UNIVERM TOTAL tablety pre psy

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

2 blistre (hliníková fólia/PVC fólia): 10 tabliet v blistri. Vonkajší obal: papierová škatuľa. (2x10 tbl)

5 blistrov (hliníková fólia/PVC fólia): 10 tabliet v blistri. Vonkajší obal: papierová škatuľa. (5x10 tbl)

Plastová fľaša. Nalepená písomná informácia pre používateľov. (1x50 tbl)

Plastová fľaša. Nalepená písomná informácia pre používateľov. (1x100 tbl)

Plastová fľaša. Nalepená písomná informácia pre používateľov. (1x200 tbl)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

V.M.D.

Dátum registrácie lieku:

26/05/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pernix Pharma Kft.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/020/14-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/05/2014

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

Dokumenty

Combined File of all Documents