

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Oprávnený

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats
Anthelmin vet 230 mg / 20 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Účinná látka:

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

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta
Dostupné len v [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AA51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Fínsky](#)
[Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Fínsko

Dostupné v:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dátum registrácie lieku:

22/11/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

33767

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/11/2017

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0160/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Estónsko Fínsko Francúzsko

Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.