

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

Oprávnený

- Praziquantel
- Pyrantel embonate
- Febantel

Identifikácia lieku

Názov lieku:

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

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

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

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

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

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC55

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

Dostupné v:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Krka-Farma d.o.o.

Dátum registrácie lieku:

5/02/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto
Krka-Farma d.o.o.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/13-01/217

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/11/2025

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.