

# WELPAN (14,4+15)MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Pooblašćeno

- Febantel
- Pyrantel embonate

## Product identification

### Ime zdravila:

WELPAN (14,4+15)MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

---

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Product details

### Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

14.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Peroralna suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:****Peroralna uporaba:**

- 

**Dog (puppy)**

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QP52AC55

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vetoquinol S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

21/05/1997

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

**Številka dovoljenja :**

30088/24-04-2009/K-0117501

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

14/09/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107001>