

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Godkänd

- Febantel
- Pyrantel embonate
- Praziquantel

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Anthelmin Plus XL Tablets for dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AC55

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Godkännandedatum:

1/05/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10774/033/002

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/05/2015

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0538/002

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Finland Italien Nederländerna Portugal Spanien

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.