

Voxical Plus XL Tablets For Dogs

Auktoriserad

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Läkemedlets namn:

Voxical Plus XL Tablets For Dogs
VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)
175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

504.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

18/11/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/3628646 9/2013

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/11/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0275/002

Berörda medlemsstater:

Frankrike Tyskland Italien

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

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050386>