

# Endogard Plus XL Tablets for dogs

Godkänd

- Praziquantel
- Febantel
- Pyrantel embonate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Endogard 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](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
504.00 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](#)

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:**

3/06/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10774/004/002

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/06/2011

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0539/002

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Tyskland Grekland Ungern  
Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Slovakien Slovenien  
Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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