

# Endogard Plus Flavour Tablets for dogs

Godkänd

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Endogard Plus Flavour 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](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
144.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Läkemedelsform:**

Tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP52AC55

---

**Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Nederländerna

---

**Tillgänglig i:**

Nederländerna

---

**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](#)

---

## 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:**

21/01/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 104801

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/01/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0539/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Tyskland Grekland Ungern

Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien

Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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