

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats

Auktoriserad

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Läkemedlets namn:

Anthelmin 230 mg/20 mg film-coated tablets for cats
Dehinel 230 mg/20 mg film omhulde tabletten voor katten

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

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

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

31/07/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka-Farma d.o.o.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 118372

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/02/2022

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0160/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Estland Finland Frankrike

Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal

Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063598>