

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

Godkänd

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Дехинел 230 mg/20 mg филмирани таблетки за котки

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AA51

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

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](#)

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:

7/03/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH
Krka-Farma d.o.o.
Krka-Farma d.o.o.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2712

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/03/2022

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Bipacksedel och märkning

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.

Gemensam fil för alla dokument

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

2402275-paren-20191028.pdf