

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

PYRANTEL / PRAZIQUANTEL VIATRIS 230 MG / 20 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

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:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria
förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

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:

15/02/2017

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:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/7418975 1/2017

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/03/2022

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

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.

Bipacksedel och märkning

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

2402275-paren-20191028.pdf