

File downloaded on 2026-03-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037691>

# HIPPOTWIN

Разрешен

- Pyrantel embonate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

HIPPOTWIN

Nematel vet. 439 mg/g oralpasta til hest

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

кон

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

439.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорална паста

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**кон**

- Meat and offal. no withdrawal period  
zero days

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AF02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Norway

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/08/2004

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Feramed B.V.

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

03-2048

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/08/2004

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0111/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.