

PYRATEL EQ

Разрешен

- Pyrantel

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PYRATEL EQ

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
132.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален гел

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

- кон

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AF02

Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Romania

Описание на опаковката:

Налично само в [Romanian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Дата на разрешение за търговия:

1/06/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:150288

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:9/02/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013966>