

# FUREXEL COMBI ORAL PASTE

Autoriseret

- Ivermectin
- Praziquantel

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

FUREXEL COMBI PATE ORALE  
FUREXEL COMBI ORAL PASTE

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Hest

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
15.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
77.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral pasta

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Hest**

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA51

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/01/2006

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/6524375 6/2006

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

3/01/2011

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0360/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033810>