

Furexel Combi Oral Paste

Ikke autoriseret

- Ivermectin
- Praziquantel

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

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 UK Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

28/10/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 08327/4255

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/12/2018

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

FR/V/0360/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet