

Band-ex

Autoriseret

- Praziquantel

Product identification

Lægemidlets navn:

Band-ex

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kat

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:**Oral anvendelse:**

- Kat

• Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AA01

QP52D

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

23/12/1991

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

22934.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/08/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072929>