

Furexel Combi Paste zum Einnehmen

Autorisiert

- Ivermectin
- Praziquantel

Product identification

Name des Arzneimittels:

FUREXEL COMBI ORAL PASTE

Furexel Combi Pasta voor oraal gebruik

Furexel Combi P~~o~~ste orale

Furexel Combi Paste zum Einnehmen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

15.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

77.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA51

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

6/02/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V279221

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/02/2006

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0360/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Deutschland Luxemburg

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/05/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/05/2025

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033811>