

Molemec Plus Paste for Horses

15.5 mg/g / 77.5 mg/g Oral Paste

Nicht
autorisiert

- Ivermectin
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Molemec Plus Paste for Horses 15.5 mg/g / 77.5 mg/g Oral Paste

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

15.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
77.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

QP54AA51

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

5/07/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 61700/3021

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/11/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0361/001

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

Dokumente

eu-puar-frv0361001-mr-rpe409-en.pdf