

# Band-ex

Autorisiert

- Praziquantel

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Band-ex

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in English

**Zieltierart(en):**

Katze

Hund

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Tablette

**Withdrawal period by route of administration:**

zum Einnehmen:

- Katze

## • Hund

---

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

QP52AA01

QP52D

---

### **Abgaberegellung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Deutschland

---

### **Available in:**

Deutschland

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

(id49) 1x Blisterpackung (- ) in 5x äußerer Verpackung in 1x äußerer Verpackung [50 Stück]

(id48) 1x Blisterpackung (- ) in 10x äußerer Verpackung in 1x äußerer Verpackung [100 Stück]

(id47) 1x Dose (- ) in 1x äußerer Verpackung [20 Stück]

(id46) 1x Dose (- ) in 1x äußerer Verpackung [10 Stück]

(id45) 1x Blisterpackung (- ) in 50x äußerer Verpackung in 1x äußerer Verpackung [1000 Stück]

(id35) 1x Blisterpackung (- ) in 25x äußerer Verpackung in 1x äußerer Verpackung [500 Stück]

(id25) 1x Dose (- ) in 1x äußerer Verpackung [100 Stück]

(id15) 1x Dose (- ) in 1x äußerer Verpackung [50 Stück]

(id5) 1x Blisterpackung (- ) in 50x äußerer Verpackung in 1x äußerer Verpackung [500 Stück]

(id4) 1x Blisterpackung (- ) in 100x äußerer Verpackung in 1x äußerer Verpackung [1000 Stück]

(id3) 1x Blisterpackung (- ) in 1x äußerer Verpackung [20 Stück]

(id1) 1x Blisterpackung (- ) in 1x äußerer Verpackung [10 Stück]

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Marketing authorisation date:**

23/12/1991

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

22934.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/08/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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