

Pyrantel Entwurmung 152,2 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Zugelassen

- Pyrantel embonate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pyrantel Entwurmung 152,2 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

439.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

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

QP52AF02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID6) 1248 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit jeweils 52 Gramm

(ID5) 624 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit jeweils 52 Gramm

(ID4) 52 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit 52 Gramm

(ID3) 727.92 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit jeweils 30.33 Gramm

(ID2) 363.96 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit jeweils 30.33 Gramm

(ID1) 30.33 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit 30.33 Gramm

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

1/11/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401884.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2019

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

Dokumente

Combined File of all Documents

2401884-parde-20131029.pdf