

# Paraquine 1 ml/ml Flüssigkeit zum Eingeben für Hunde, Katzen und Pferde

Zugelassen

- Paraffin, light liquid

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Paraquine 1 ml/ml Flüssigkeit zum Eingeben für Hunde, Katzen und Pferde

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund  
Katze  
Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen  
rektale Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Flüssigkeit 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.

**rektale Anwendung:**

•

**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):**

QA06AA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 10 Liter: 1 Kanister (Kunststoff) mit 10 Liter, verschlossen mit Schraubdeckel (Polyethylen)

(ID1) 5 Liter: 1 Kanister (Kunststoff) mit 5 Liter, verschlossen mit Schraubdeckel (Polyethylen)

---

## 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:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zulassungsdatum:**

1/07/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7002859.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2021

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

7002859-parde-20211201.pdf