

# MORANTEL TARTRATO 4% LIQUIDO, 40 mg/ml soluzione orale per bovini, ovini e caprini

Nicht autorisiert

- Morantel hydrogen tartrate
- Methyl parahydroxybenzoate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

MORANTEL TARTRATO 4% LIQUIDO, 40 mg/ml soluzione orale per bovini, ovini e caprini

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Ziege

Schaf

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

•

#### **Rind**

- Milch. 24 Stunde
- Fleisch und Innereien. 9 Tag

•

#### **Ziege**

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 42 Tag

•

#### **Schaf**

- Milch. 24 Stunde
  - Fleisch und Innereien. 11 Tag
- 

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP52AF01

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Zulassungsdatum:**

9/11/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/10/2024

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

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