

Molemec Plus Paste for Horses

15.5 mg/g / 77.5 mg/g Oral Paste

No
autorizado

- Ivermectin
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

15.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

77.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 30 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

5/07/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 61700/3021

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/11/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0361/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

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