

BANMINTH 21,62 mg/g pasta pre psy

Autorizado

- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BANMINTH 21,62 mg/g pasta pre psy

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
21.26 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

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

QP52AF02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

23/12/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/810/94-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/12/1994

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.