

Banminth Vet. oral pasta 115,3 mg/g (kat)

No
autorizado

- Pyrantel embonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Banminth Vet. oral pasta 115,3 mg/g (kat)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
115.30 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP52AF02

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:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Finland Oy

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

11408

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/02/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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