

# Helminthex, 425mg/g, Oral paste

Autorizado

- Pyrantel embonate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Helminthex, 425mg/g, Oral paste

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Caballos

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

**Forma farmacéutica:**

Pasta oral

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

**Vía oral:**

- 

## **Caballos**

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Meat and offal. 1 Día

---

### **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:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Francia

---

### **Disponible en:**

Francia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/05/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma Production B.V.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/1580301 2/2019

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/05/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0146/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Francia Italia Letonia Polonia Portugal

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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