

# Banminth Pferdepaste 152,3 mg/g

## Paste zum Eingeben

Autorizado

- Pyrantel embonate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Banminth Pferdepaste 152,3 mg/g Paste zum Eingeben

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Caballos

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

**Forma farmacéutica:**

Pasta oral

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

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden deren Milch zur Gewinnung von Lebensmitteln vorgesehen ist.

---

**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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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 Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/12/2000

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6341221.00.00

---

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

14/12/2005

---

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