

# Paraquine 1 ml/ml Flüssigkeit zum Eingeben für Hunde, Katzen und Pferde

Autorizado

- Paraffin, light liquid

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Paraquine 1 ml/ml Flüssigkeit zum Eingeben für Hunde, Katzen und Pferde

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros  
Gatos  
Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral  
Vía rectal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Líquido 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 für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**Vía rectal:**

•

**Caballos**

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

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

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

QA06AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/07/2021

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

V7002859.00.00

---

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

1/07/2021

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

7002859-parde-20211201.pdf