

Furexel Combi P[®]te orale

Autorisé

- Ivermectin
- Praziquantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Furexel Combi P[®]te orale

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

77.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 30 day
- Lait. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 sachet de 1 seringue pour administration orale de 7,74 g

Boîte de 1 sachet de 1 seringue pour administration orale de 14,19 g

Boîte de 1 sachet de 1 seringue pour administration orale de 9,68 g

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/02/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V279221

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/02/2006

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0360/001

États membres concernés:

Belgique Allemagne Luxembourg Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.