

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

Autorisé

- Paraffin, light liquid

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Chien

Chat

Cheval

---

### **Voie d'administration:**

Voie orale

Voie rectale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Liquide oral

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

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

**Voie rectale:**

•

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

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

---

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

QA06AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## 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:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/07/2021

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

V7002859.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/07/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

7002859-parde-20211201.pdf