

# Horseminth 152.3 mg/g Pâte orale

Odobreno

- Pyrantel embonate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Horseminth 152.3 mg/g Pâte orale

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
439.00 miligram / 1.00 Dose

**Farmaceutski oblik:**

oralna pasta

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Kroz usta:**

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

- 

**Horse (pony)**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP52AF02

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Luxembourg

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Belgium

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

1/10/1977

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Zoetis Belgium

---

**Nadležno tijelo:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Broj odobrenja:**

V 087/87/06/0096

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

24/04/2007

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.