

MOLEMEC PLUS PASTE

Autorizzato

- Ivermectin
- Praziquantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MOLEMEC PLUS PASTE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

15.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

77.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pasta per uso orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- carni e frattaglie. 30 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/07/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0334369 6/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/09/2016

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0361/001

Stati membri interessati:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0361001-mr-rpe409-en.pdf