

FUREXEL COMBI ORAL PASTE

Geautoriseerd

- Ivermectin
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FUREXEL COMBI PATE ORALE
FUREXEL COMBI ORAL PASTE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
15.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
77.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. 30 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA51

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

3/01/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/6524375 6/2006

Wijzigingsdatum status toelating:

3/01/2011

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0360/001

Betrokken lidstaten:

België Duitsland Luxemburg

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033810>