

Furexel Combi Oral Paste

Niet gemachtigd

- Ivermectin
- Praziquantel

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FUREXEL COMBI ORAL PASTE
Furexel Combi Oral Paste

Werkzame stof:

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

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Expired

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

Handelsvergunningsdatum:

28/10/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 08327/4255

Datum toelatingswijziging:

1/12/2018

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0360/001

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