

# MOLEMEC PLUS PASTE

Autorisert

- Ivermectin
- Praziquantel

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

MOLEMEC PLUS PASTE

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hest

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

15.50 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

77.50 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Oralpasta

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Slakt. 30 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

**(ATCvet):**

QP54AA51

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/07/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/0334369 6/2012

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/09/2016

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0361/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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