

Pyrantesan 125 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorisert

- Pyrantel tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Pyrantesan 125 mg/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

due

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
125.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

due

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AF02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

1531

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/04/2004

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

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

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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