

Pyrantel Vetos-Farma, pasta doustna dla koni 35 g / 100 g

Dopuszczony

- Pyrantel embonate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Pyrantel Vetos-Farma, pasta doustna dla koni 35 g / 100 g

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
35.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Pasta doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AF02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dozownik (tubostrzykawka) z PE, zawierający 50 ml (30g produktu), pakowany w tekturowe pudełko

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Okoniewscy Vetos Farma Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/03/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Okoniewscy Vetos Farma Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1342

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/03/2003

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074287>