

# MORANTEL TARTRATO 4% LIQUIDO, 40 mg/ml soluzione orale per bovini, ovini e caprini

Niedopuszczony  
do obrotu

- Morantel hydrogen tartrate
- Methyl parahydroxybenzoate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

MORANTEL TARTRATO 4% LIQUIDO, 40 mg/ml soluzione orale per bovini, ovini e caprini

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

---

**Droga podania:**

W wodzie do picia lub w mleku

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

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

**W wodzie do picia lub w mleku:**

•

**Cattle**

- Milk. 24 hour
- Meat and offal. 9 day

•

**Goat**

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 42 day

•

**Sheep**

- Milk. 24 hour
  - Meat and offal. 11 day
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AF01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

9/11/1998

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/10/2024

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.