

BANMITH 21,62MG/G

Dopuszczony

ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

- Pyrantel embonate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BANMITH 21,62MG/G ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
21.62 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Pasta doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Dog

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AF02

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Hellas S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/03/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Hellas S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

83108/25-11-2011/K-0001903

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/06/2024

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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