

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

Não
autorizado

- Morantel hydrogen tartrate
- Methyl parahydroxybenzoate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.25 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Alimento medicamentoso líquido:**

-

Cattle

- Milk. 24 hora

- Meat and offal. 9 dia

-

Goat

- Milk. 5 dia

- Meat and offal. 42 dia

-

Sheep

- Milk. 24 hora

- Meat and offal. 11 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Italia S.r.l

Data de autorização de introdução no mercado:

9/11/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

25/10/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.