

Catminth 40 mg/g Pâte orale pour chats

Autorizado

- Pyrantel embonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Catminth 40 mg/g Pâte orale pour chats

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
115.30 miligrama(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

1/05/1980

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 087/02/11/0007

Data da alteração do estado de autorização:

4/03/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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