

Band-ex

Autorizat

- Praziquantel

Product identification

Denumirea medicamentului:

Band-ex

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Withdrawal period by route of administration:**Administrare orală:**

- Pisică

• Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AA01

QP52D

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

23/12/1991

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

22934.00.00

Data modificării statusului autorizației:

30/08/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072929>