

# Paraquine 1 ml/ml Flüssigkeit zum Eingeben für Hunde, Katzen und Pferde

Autorizat

- Paraffin, light liquid

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Paraquine 1 ml/ml Flüssigkeit zum Eingeben für Hunde, Katzen und Pferde

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

Cal

### Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare rectală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 mililitru(i) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Lichid oral

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**Administrare rectală:**

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA06AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/07/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

V7002859.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/07/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

7002859-parde-20211201.pdf