

File downloaded on 2026-06-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000058777>

# Helminthex, 425mg/g, Oral paste

Oprávnený

- Pyrantel embonate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Helminthex, 425mg/g, Oral paste

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
425.45 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lieková forma:

Perorálna pasta

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.,

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AF02

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**

Valid

**Registrovaný v/vo:**

Francúzsko

**Dostupné v:**

Francúzsko

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

21/05/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Produlab Pharma Production B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/1580301 2/2019

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/05/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0146/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Francúzsko Taliansko Lotyšsko Poľsko Portugalsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-czv0146001-mr-helminthex-en.pdf