

File downloaded on 2026-05-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000073012>

# Banminth plus-300

Ni odobreno

- Pyrantel embonate

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Banminth plus-300

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
65.40 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Farmaceutska oblika:**

Filmsko obložena tableta

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AA54

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

28/12/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Farmasierra Manufacturing S.L.

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

400264.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

14/12/2020

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)