

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

Pooblašćeno

- Paraffin, light liquid

Product identification

Ime zdravila:

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

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](#)

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

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
rektalna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna tekočina

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

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

rektalna uporaba:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA06AA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Germany

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

1/07/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Pristojni organ:

Številka dovoljenja :

V7002859.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/07/2021

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

7002859-parde-20211201.pdf