

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000054840>

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Разрешен

- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

•

говеда

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 156 hour

•

овца

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period Leche: 8 días (192 horas)

•

коза

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period Leche: 8 días (192 horas)

•

кон

- Meat and offal. 14 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se utiliza para consumo humano

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC13

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

12/05/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

706 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/05/1993

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.