

Panacur SR Bolus 12 g Intraruminales System mit kontinuierlicher Freigabe für Rinder

Разрешен

- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Panacur SR Bolus 12 g Intraruminales System mit kontinuierlicher Freigabe für Rinder

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
12.00 gram(s) / 1.00 Система

Фармацевтична форма:

Инtrarуминално средство за непрекъснато освобождаване

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

-

говеда

- Meat and offal. 200 day

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei tragenden und laktierenden Tieren einsetzen, die der Milchgewinnung dienen.

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](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/12/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.A.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

26616.00.01

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/12/2003

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

Документи

Combined File of all Documents

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