

Panacur Paste 24 g BG перорална паста

Разрешен

- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Panacur Paste 24 g BG перорална паста

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

други представители на сем. Еквиди

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорална паста

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

-

кон

- Meat and offal. 5 day

Бозаещи кончета: 60 дни. Не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

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

Описание на опаковката:

Матова, полиетиленова, градуирана, перорална спринцовка с капачка, съдържаща 24 g ветеринарен лекарствен продукт, опакована в картонена кутия. Цилиндър на спринцовката от полиетилен с висока плътност (HDPE); капачка, дозиращо бутало и глава от полиетилен с ниска плътност (LDPE).Картонени кутии с 10 опаковки x 24 g.

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:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

20/06/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1742

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/06/2006

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката