

Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

Разрешен

- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 11 day

- Milk. 6 day

•

кон

- Meat and offal. 8 day

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

- Milk. 0 day

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QP52AC13

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

MSD Animal Health Lda.

Дата на разрешение за търговия:

2/01/1978

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

824/01/14NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/11/2015

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097960>