

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

Разрешен

- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

коза

- Meat and offal. 15 day

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milk. 8 day

•

овца

- Meat and offal. 15 day

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milk. 8 day

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:

Portugal

Описание на опаковката:

Налично само в [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

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:

MSD Animal Health Lda.

Дата на разрешение за търговия:

24/05/1976

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

755/01/14NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/02/2020

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.