

Panacur granules, 222 mg/g graanulid hobuste ja veistele

Ikke
autoriseret

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Panacur granules, 222 mg/g graanulid hobuste ja veistele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. 5 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 9 dag

- Milk. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AC13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

3/04/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1135

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/08/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.