

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Autoriseret

- Fenbendazole

Product identification

Lægemidlets navn:

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Withdrawal period by route of administration:

Oral anvendelse:

• Kvæg

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 156 hour

• Får

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period
Leche: 8 días (192 horas)

• Ged

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period
Leche: 8 días (192 horas)

• Hest

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se utiliza para consumo humano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AC13

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

12/05/1993

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Intervet Productions

Ansvarlig myndighed:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

706 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/05/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Etikettering

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

Indlægsseddel

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054840>