

Panacur Vet. 4% oralt pulver

Autoriseret

- Fenbendazole
- Fenbendazole
- Fenbendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Panacur Vet. 4% oralt pulver

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag
 - Meat and offal. 6 dag
 - Meat and offal. 6 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:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

2,5 kg pulver i spand
5 kg pulver i spand
500 g pulver i spand

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/10/1976

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.

Intervet International B.V.

Intervet GesmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

06728

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/10/1976

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé