

Panacur 100 mg/ml Suspension zum Eingeben für Schafe

Autoriseret

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Panacur 100 mg/ml Suspension zum Eingeben für Schafe

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. 7 dag
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

-

Kvæg

- Meat and offal. 7 dag
- Milk. 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:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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 Deutschland GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

15/09/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6489047.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/09/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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