

PANACUR 250mg/tab ΔΙΣΚΙΟ

Autoriseret

- Fenbendazole

Product identification

Lægemidlets navn:

PANACUR 250mg/tab ΔΙΣΚΙΟ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Får

Ged

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:**Oral anvendelse:**

- Får

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 6 day

• **Ged**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 6 day

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](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

4/05/1987

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Intervet Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

37945/14-05-2013/K-0014701

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/07/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983340>