

PANACUR SUSPENSION 2.5%

Autoriseret

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PANACUR SUSPENSION 2.5%

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Får

- Meat. 16 dag

- Milk. 8 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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

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:

26/10/1978

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

6837

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/10/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet