

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

Autoriseret

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

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:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. 6 dag

Usø autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

-

Kvæg

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 7 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:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/12/1979

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet