

PANACUR 187,5 mg/g perorálna pasta

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PANACUR 187,5 mg/g perorálna pasta

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#)

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Milch. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

•

Other Equids

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Milch. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC13

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

28/04/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/089/94-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/04/1994

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.