

Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)
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:**

-

Horse (suckling foal)

- Fleisch und Innereien. 60 Tag Sesna žrebeta: 60 dni

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

-

Other Equids

- Fleisch und Innereien. 20 Tag Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

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:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

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:

31/08/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0249/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/08/2004

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.