

Panacur SR bolus, 12 gram slow release bolus voor runderen

Nicht
autorisiert

- Fenbendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Panacur SR bolus, 12 gram slow release bolus voor runderen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

12.00 gram(s) / 1.00 Piece

Darreichungsform:

Intraruminales System mit kontinuierlicher Freigabe

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 200 Tag

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

QP52AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

6/11/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET PRODUCTIONS

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 8646

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/08/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059216>