

Panacur 250 mg Tabletten für Schafe

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Panacur 250 mg Tabletten für Schafe

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 7 Tag

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

QP52AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 20 Tablette: Umkarton (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

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 Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

3/07/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Ges.m.b.H.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

26616.01.01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/08/2003

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente