

Panacur mit Apfel-Zimt- Geschmack 187,5 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Panacur mit Apfel-Zimt-Geschmack 187,5 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Esel

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

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:

•

Esel

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

•

Horse (suckling foal)

- Fleisch und Innereien. 60 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

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

QP52AC13

Abgaberegulung:

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:

(ID2) 240 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit jeweils 24 Gramm

(ID1) 24 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben (Polyethylen) mit 24 Gramm

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:

16/02/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

188.00.02

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/02/2000

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente