

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ziege

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

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

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milch. 8 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milch. 8 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP52AC13

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

MSD Animal Health Lda.

Zulassungsdatum:

24/05/1976

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

755/01/14NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2020

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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