

PANACUR 2,5% ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PANACUR 2,5% ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Ziege

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:**

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 6 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 6 Tag

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:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

21/04/1977

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

37944/14-05-2013/K-0014702

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/07/2020

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