

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Εγκεκριμένο

- Fenbendazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Αίγα
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 156 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 16 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period
Leche: 8 días (192 horas)

•

Αίγα

- Meat and offal. 16 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period
Leche: 8 días (192 horas)

•

Άλογο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se utiliza para consumo humano

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AC13

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

12/05/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET PRODUCTIONS

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

706 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/05/1993

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.