

Panacur Vet. oral suspension 10%

Εγκεκριμένο

- Fenbendazole
- Fenbendazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Panacur Vet. 10% oral suspension

Panacur Vet. oral suspension 10%

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γάτα

Βοοειδή

Πρόβατο

Σκύλος

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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. 30 Ημέρα
- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Γάλα. 8 Ημέρα
- Γάλα. 8 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 30 Ημέρα
 - Meat and offal. 30 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AC13

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/06/1978

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Intervet Productions S.A.

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

06669

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/06/1978

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.