

Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

Εγκεκριμένο

- Fenbendazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Άλογο

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Στοματική πάστα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Horse (suckling foal)

- Meat and offal. 60 Ημέρα Sesna žrebeta: 60 dni

•

Άλογο

- Meat and offal. 20 Ημέρα Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

•

Other Equids

- Meat and offal. 20 Ημέρα Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβákικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Slovenia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

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 Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

31/08/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet Productions S.A.

Αρμόδια αρχή:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Αριθμός έγκρισης:

NP/V/0249/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

31/08/2004

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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