

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

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Potros lactantes

Caballos

Otros équidos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

187.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Potros lactantes

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

•

Caballos

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

•

Otros équidos

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC13

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Disponible en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

31/08/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

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

Número de autorización:

NP/V/0249/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/08/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.