

Panacur 250 mg Tabletten für Schafe

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Panacur 250 mg Tabletten für Schafe

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 7 Día

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:Alemania

Disponible en:Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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 Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

3/07/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

26616.01.01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/08/2003

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.