

PANACUR granule 22%, granule za peroralnu primjenu, 222 mg/1 g, govedo, konj, pas i mačka

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PANACUR granule 22%, granule za peroralnu primjenu, 222 mg/1 g, govedo, konj, pas i mačka

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
222.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 9 Día

- Milk. 6 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 5 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:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Fecha de autorización de comercialización:

6/09/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/12-01/11

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/09/2012

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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