

PANACUR 25 mg/ml SUSPENSION ORAL

Myönnetty

- Fenbendazole

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PANACUR 25 mg/ml SUSPENSION ORAL

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Lammas

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 8 días (192 horas)

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AC13

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Spain

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/05/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet Productions S.A.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

693 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/05/1993

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.