

Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

Autorisé

- Fenbendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Poulet

- Viande et abats. 6 day

6 days for 1 mg fenbendazole/kg dose; 9 days for 2 mg fenbendazole/kg dose

- Œufs. 0 day
Zero days

-

Porc

- Viande et abats. 4 day
4 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AC13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Croatie , Danemark , Finlande , France , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovénie , Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/12/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.A.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/12/2011

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 19/12/2024

Télécharger

ema-puar-panacur-aquasol-v-c-2008-x-03-epar-assessment-report-extension-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0002-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-par-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0015-en.pdf