

PANAFEN

Autorisé

- Fenbendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PANAFEN

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chèvre

Mouton

Voie d'administration:

Voie buccogingivale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie buccogingivale:**

•

Bovins

- Viande et abats. 9 day
- Lait. 5 day

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

It is not administered to horses whose meat is intended for human consumption.

•

Chèvre

- Viande et abats. 18 day
- Lait. 9 day

•

Mouton

- Viande et abats. 18 day
- Lait. 9 day

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

QP52AC13

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/07/2013

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

190152

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/08/2025

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.