

PANACUR 10 % SUSPENSION BG

Údaraithe

- Fenbendazole

Product identification

Ainm an chógais:

ПАНАКЮР 10 % СУСПЕНЗИЯ БГ
PANACUR 10 % SUSPENSION BG

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán béil

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid béil:

• Cattle

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 4 day Говеда: 4 дни (8 издојавания)

• Horse

- Meat and offal. 5 day

Конe: не се разрешава за употреба при кобили, чието мляко е предназначено за консумация от хора

• Dog

• Cat

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP52AC13

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/06/2012

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Intervet Productions

An t-údarás atá freagrach:

Bulgarian Agency For Food Safety

Uimhir údaráithe:

0022-1780

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

30/05/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090583>