

File downloaded on 2025-12-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035583>

PANACUR 10 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET EQUINS

Odobreno

- Fenbendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

PANACUR 10 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET EQUINS

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [švedski](#) [islandski](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Meat and offal. 11 day
- Milk. 6 day

-

Equid

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les juments en lactation produisant du lait destiné à la consommation humaine.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AC13

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/01/1985

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

INTERVET PRODUCTIONS

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/4901731 9/1985

Datum promjene statusa odobrenja:

8/01/2010

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.