

PANACUR 187,5 mg/g pasta na perorálnu aplikáciu

Ovlašten

- Fenbendazole

Product identification

Naziv VMP-a:

PANACUR 187,5 mg/g pasta na perorálnu aplikáciu

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
187.50 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

oralna pasta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

•

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

•

Other Equids

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP52AC13

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Slovak](#)

Dostupno samo u [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/04/1994

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Intervet Productions

Odgovorno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj autorizacije:

96/089/94-S

Datum promjene statusa odobrenja:

28/04/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043180>