

Panacur, 187.5mg/g, Peroralní pasta

Odobreno

- Fenbendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Panacur, 187.5mg/g, Peroralní pasta

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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
187.50 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

oralna pasta

Karencija prema putu aplikacije:**Kroz usta:**

-

Horse

- Meat and offal. 28 day Zvýšené dávky při specifických infekcích.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Pravidelná terapie.

-

Other Equids

- Meat and offal. 28 day Zvýšené dávky při specifických infekcích.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Zvýšené dávky při specifických infekcí.

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 latvijski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Czechia

Opis paketa:

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

14/07/1994

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet Productions S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

96/878/94-C

Datum promjene statusa odobrenja:

24/10/2013

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.