

# PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Engedélyezett

- Fenbendazole

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

kecske

ló

---

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges szuszpenzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Oralis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 156 hour

- 

**juh**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period  
Leche: 8 días (192 horas)

- 

**kecske**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. no withdrawal period  
Leche: 8 días (192 horas)

- 

**ló**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se utiliza para consumo humano

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP52AC13

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Spain

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

12/05/1993

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet Productions S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

706 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

12/05/1993

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.