

PANVERMIN 300 mg, comprimate

Heimilað

- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PANVERMIN 300 mg, comprimate

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Geit

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 10 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 10 dagar
- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Golash Pharma OOD

Dagsetning markaðsleyfis:

11/07/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Golash Pharma OOD

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

160052

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/03/2016

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.