

Panacur suspensie 2,5%, (25 mg/ml) orale suspensie voor schapen

Heimilað

- Fenbendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Panacur suspensie 2,5%, (25 mg/ml) orale suspensie voor schapen

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnáslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

QP52AC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/10/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 5305

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/03/2014

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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