

Panacur 100 mg/ml oral suspension for cattle and horses

Viðurkennt

- Fenbendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Panacur 100 mg/ml oral suspension for cattle and horses

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir
Hestur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 4 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP52AC13

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Írland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

1/10/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/111/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/1999

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064144>