

PANACUR granule 22%, granule za peroralnu primjenu, 222 mg/1 g, govedo, konj, pas i mačka

Heimilað

- Fenbendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PANACUR granule 22%, granule za peroralnu primjenu, 222 mg/1 g, govedo, konj, pas i mačka

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Kyrni

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 9 dagar
- Mjólk. 6 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
-

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

QP52AC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Dagsetning markaðsleyfis:

6/09/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Ges.m.b.H.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/12-01/11

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/09/2012

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.