

Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

Heimilað

- Fenbendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 11 dagar

- Mjólk. 6 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

- Mjólk. 0 dagar

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

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

QP52AC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/01/1978

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

INTERVET PRODUCTIONS

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

824/01/14NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/11/2015

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