

PANACUR 2,5% Sospensione orale 25 mg/ml per ovini e caprini

Heimilað

- Fenbendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PANACUR 2,5% Sospensione orale 25 mg/ml per ovini e caprini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Geit

Leið stjórnsýslu:

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
- Mjólk. 9 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 9 dagar

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

QP52AC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [Ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/12/1979

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

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