

Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

Autorizzato

- Fenbendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
200.00 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

polli

- carni e frattaglie. 6 giorno

6 days for 1 mg fenbendazole/kg dose; 9 days for 2 mg fenbendazole/kg dose

- uova. 0 giorno
Zero days

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno
4 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Croazia , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Slovenia , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 19/12/2024

Scaricamento

ema-puar-panacur-aquasol-v-c-2008-x-03-epar-assessment-report-extension-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0002-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-par-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0015-en.pdf