

PANACUR 4% POWDER

Non autorizzato

- Fenbendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PANACUR 4% POWDER

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Месо и вътрешни органи (доза от 5 mg фенбендазол/kg т.м.) : 3 дни

- carni e frattaglie. 20 giorno

Месо и вътрешни органи (доза от 25 mg фенбендазол/kg т.м.) : 20 дни

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

QP52AC13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(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:

23/10/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.A.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1938-29.01.2013

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/09/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.