

# PANACUR 2,5% ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Awtorizzat

- Fenbendazole

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

PANACUR 2,5% ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)  
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni orali

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu orali:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 6 day

- 

**Goat**

- Meat and offal. 21 day
  - Milk. 6 day
- 

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Greece

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Intervet International B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

21/04/1977

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Intervet Productions S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

National Organization For Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

37944/14-05-2013/K-0014702

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

5/07/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)