

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

Autorisert

- Fenbendazole

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hest

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:****• storfe**

- Slakt. 11 dag
- Milk. 6 dag

• hest

- Slakt. 8 dag

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

- Milk. 0 dag

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC13

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

2/01/1978

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet Productions

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

824/01/14NFVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/11/2015

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097960>