

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

Autorisert

- Fenbendazole

Product identification

Legemidlets navn:

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

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

sau

geit

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

25.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

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

- Slakt. 28 dag

- Milk. 9 dag

• geit

- Slakt. 28 dag

- Milk. 9 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC13

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

21/12/1979

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet Productions

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/01/2009

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100450>