

PANACUR 187,5 mg/g perorálna pasta

Toegelaten

- Fenbendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PANACUR 187,5 mg/g perorálna pasta

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Paard

Overige paardachtigen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

-

Overige paardachtigen

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AC13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

28/04/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Productions S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/089/94-S

Datum toelatingswijziging:

28/04/1994

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.