

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

Toegelaten

- Fenbendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. 6 day

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

-

Rund

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 7 day

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:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

21/12/1979

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Productions S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

1/01/2009

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