

PANACUR 10 %

Upoważniony

- Fenbendazole

Product identification

Nazwa leku:

PANACUR 10 %

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Danish German Estonian Greek Angielski Italian Latvian Lithuanian Hungarian Romanian Swedish Icelandic

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Withdrawal period by route of administration:**Podanie doustne:**

- Cattle
- Equid

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC13

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet

Marketing authorisation date:

8/01/1985

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Intervet Productions

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/4901731 9/1985

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/01/2010

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035583>