

Panacur vet. pulver 40 mg/g

Dopuszczony

- Fenbendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Panacur vet. pulver 40 mg/g

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

W paszy

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W paszy:

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

-

Sheep

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 9 day

-

Goat

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 9 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC13

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/01/1978

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

00-06284

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/01/1978

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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