

Panacur 222 mg/g Granulat zum Eingeben für Rinder und Pferde

Dopuszczony

- Fenbendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Panacur 222 mg/g Granulat zum Eingeben für Rinder und Pferde

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](#) [słoweński](#) [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:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

22.20 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Granulat

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 120 hour

-

Horse

- Meat and offal. 20 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 niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Ges.m.b.H.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/05/1978

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet Ges.m.b.H.

Intervet Productions S.A.

Organ odpowiedzialny:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numer pozwolenia:

16255

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/05/1978

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.

oznakowanie opakowań

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

at-puar-600000072317-np-paenaecuer-de.pdf