

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

Upoważniony

- Fenbendazole

Product identification

Nazwa leku:

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

• **Goat**

- Meat and offal. 15 day

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milk. 8 day

• **Sheep**

- Meat and offal. 15 day

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milk. 8 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC13

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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 [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

24/05/1976

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Intervet Productions

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

755/01/14NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/02/2020

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097961>