

PANVERMIN 300 mg, comprimato

Autorizado

- Albendazole

Product identification

Nome do medicamento:

PANVERMIN 300 mg, comprimato

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:****• Goat**

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 0 dia

• Sheep

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC11

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Romanian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Golash Pharma OOD

Marketing authorisation date:

12/07/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Golash Pharma OOD

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160052

Data de alteração do estado de autorização:

15/03/2016

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014513>