

PANACUR BΩΛOI 250MG

Autorizado

- Fenbendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PANACUR BΩΛOI 250MG

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
250.00 miligrama(s) / 1.00 Piece

Forma farmacêutica:

Granulado

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Sheep

- Meat. 21 dia

- Milk. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Disponibilidade:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/12/1979

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

7191

Data da alteração do estado de autorização:

25/04/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet