

PANVERMIN 300 mg, comprimate

Autorizat

- Albendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PANVERMIN 300 mg, comprimate

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră

Oaie

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Capră

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC11

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 5 blistere x 6 comprimate

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Golash Pharma OOD

Data autorizației de comercializare:

11/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Golash Pharma OOD

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

160052

Data modificării statusului autorizației:

14/03/2016

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului