

PANACUR 187,5 mg/g peroralna pasta

Autorizat

- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PANACUR 187,5 mg/g peroralna pasta

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Alte Ecvide

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

187.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pastă orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Lapte. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

-

Alte Ecvide

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: after regular treatment: 20 days, after increased doses: 28 days

- Lapte. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC13

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Slovakia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

28/04/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/089/94-S

Data modificării statusului autorizației:

28/04/1994

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.