

Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

Autorizat

- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (mânz sugar)

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 (mânz sugar)

- Carne și organe. 60 zi Sesna žrebeta: 60 dni

•

Cal

- Carne și organe. 20 zi Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

•

Alte Ecvide

- Carne și organe. 20 zi Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

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:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

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:

31/08/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.A.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0249/001

Data modificării statusului autorizației:

31/08/2004

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.