

Panacur, 187.5mg/g, Peroralní pasta

Autorizat

- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Panacur, 187.5mg/g, Peroralní 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. 28 zi Zvýšené dávky při specifických infekcích.
- Lapte. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Pravidelná terapie.

-

Alte Ecvide

- Carne și organe. 28 zi Zvýšené dávky při specifických infekcích.
- Lapte. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Zvýšené dávky při specifických infekcí.

Codul anatomic therapeutic 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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Czechia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

14/07/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/878/94-C

Data modificării statusului autorizației:

24/10/2013

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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