

PANAFEN

Autorizat

- Fenbendazole

Product identification

Denumirea medicamentului:

PANAFEN

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Cal

Capră

Oaie

Calea de administrare:

Administrare bucală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrare bucală:**• Bovine**

- Carne și organe. 9 day
- Lapte. 5 day

• Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

It is not administered to horses whose meat is intended for human consumption.

• Capră

- Carne și organe. 18 day
- Lapte. 9 day

• Oaie

- Carne și organe. 18 day
- Lapte. 9 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC13

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Available in:

România

Descrierea ambalajului:

canistra din HDPE x 5 litri inchisa cu capac HDPE cu sigiliu
canistra din HDPE x 1 litru inchisa cu capac PP cu sigiliu
Flacon din HDPE x 1000 ml, inchis cu capac HDPE cu sigiliu
Flacon din HDPE x 500 ml, inchis cu capac HDPE cu sigiliu
Flacon din HDPE x 200 ml, inchis cu capac HDPE cu sigiliu
Flacon din HDPE x 100 ml, inchis cu capac HDPE cu sigiliu

flacon din PVC x 50 ml, inchis cu capac HDPE cu sigiliu

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Marketing authorisation date:

3/07/2013

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190152

Data modificării statusului autorizației:

9/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006431>