

Panacur vet. 250 mg tabletter til småfe.

Neoprávnený

- Fenbendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Panacur vet. 250 mg tabletter til småfe.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Sheep

- Milk. 7 day
- Meat and offal. 21 day

-

Goat

- Milk. 7 day
 - Meat and offal. 21 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Norwegian](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

21/12/1978

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Ges.m.b.H.

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

00-06410

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/03/2024

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.