

PANACUR 187,5 mg/g perorálna pasta

Oprávněný

- Fenbendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PANACUR 187,5 mg/g perorálna pasta

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálna pasta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

-

Other Equids

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

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:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

Jednodávkové striekačky s obsahom 24 g lieku. Vytlačací uzáver a nastaviteľný prstenec sú vyrobené z HDPE a LDPE, piest striekačky je vyrobený z LDPE a hlava piestu z LDPE. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (10x24 g)

Jednodávková striekačka s obsahom 24 g lieku. Vytlačací uzáver a nastaviteľný prstenec sú vyrobené z HDPE a LDPE, piest striekačky je vyrobený z LDPE a hlava piestu z LDPE. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (1x24 g)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

28/04/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions S.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/089/94-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/04/1994

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

Dokumenty

Combined File of all Documents