

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

Oprávněný

- Fenbendazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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](#) [English](#) [Taliansky](#) [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 (suckling foal)**

- Meat and offal. 60 day      Sesna žrebeta: 60 dni

•

**Horse**

- Meat and offal. 20 day      Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

•

**Other Equids**

- Meat and offal. 20 day      Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovinsko

---

**Dostupné v:**

Slovinsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovensky](#)

---

## 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:**

31/08/2004

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet Productions S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

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

---

### **Číslo registrácie:**

NP/V/0249/001

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

31/08/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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