

Panacur PetPaste 187.5 mg/g oral paste for dogs and cats

Oprávnený

- Fenbendazole

Product identification

Názov lieku:

Panacur PetPaste 187.5 mg/g oral paste for dogs and cats

Panacur PetPaste 187,5 mg/g oral pasta

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálna pasta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

- **Dog**
 - **Cat**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AC13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/06/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

37408

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/06/2005

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0109/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Grécko Maďarsko Írsko Luxembursko
Holandsko Portugalsko Španielsko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063430>