

Panacur SR Bolus 12 g intraruminaal hulpmiddel met continue afgifte voor runderen

Oprávněný

- Fenbendazole

Product identification

Názov lieku:

Panacur SR Bolus 12 g intraruminaal hulpmiddel met continue afgifte voor runderen
Panacur SR Bolus 12 g dispositif intraruminal à libération continue pour bovins
Panacur SR Bolus 12 g Intraruminales System mit kontinuierlicher Freisetzung für
Rinder

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](#) [Slovenian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

12.00 gram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Intraruminálny systém s kontinuálnym uvoľňovaním liečiva

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

• Cattle

- Meat and offal. 200 day
- Milk. no withdrawal period

Not for use in cattle producing milk for human consumption, or heifers within 200 days of parturition.

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:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

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:

21/12/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V172523

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/12/2021

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.

Písomná informácia pre používateľa

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085829>