

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000063436>

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

Oprávněný

- Fenbendazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

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](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

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:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

5/06/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

89507/15-12-2009/K-0014704

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/12/2009

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.