

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

Ima dovoljenje
za promet

- Fenbendazole

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

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

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna pasta

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AC13

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo v:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

Pasta je polnjena v neprozorne polietilenske graduirane brizge za peroralno dajanje z neprozorno potisno zaporko. Ena brizga vsebuje 24 gramov paste. Valj brizge je izdelan iz polietilena visoke gostote (HDPE). Potisna zaporka je izdelana iz polietilena majhne gostote (LDPE), enako bat in glava bata. Odmerna naprava je iz HDPE.

Pakiranje: 10 brizg v kartonski škatli.

Pasta je polnjena v neprozorne polietilenske graduirane brizge za peroralno dajanje z neprozorno potisno zaporko. Ena brizga vsebuje 24 gramov paste. Valj brizge je izdelan iz polietilena visoke gostote (HDPE). Potisna zaporka je izdelana iz polietilena majhne gostote (LDPE), enako bat in glava bata. Odmerna naprava je iz HDPE.

Pakiranje: 1 brizga v kartonski škatli.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

31/08/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.A.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0249/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

31/08/2004

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents