

Panacur paszta A.U.V.

Pooblašeno

- Fenbendazole

Product identification

Ime zdravila:

Panacur paszta A.U.V.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

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

Farmacevtska oblika:

Peroralni gel

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

-

Horse

- Meat and offal. 5 day
- Meat and offal. 60 day

-

Donkey

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):QP52AC13

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:Valid

Authorised in:Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:Na voljo samo v [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type: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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

8/06/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.A.

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

8/06/2000

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078260>