

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

Pooblašeno

- Fenbendazole

Product identification

Ime zdravila:

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna suspenzija

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

- Meat and offal. 6 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

• govedo

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 7 day

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 [Italian](#)

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

21/12/1979

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/01/2009

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100470>