

Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos

- Meat and offal. 6 Día

6 days for 1 mg fenbendazole/kg dose; 9 days for 2 mg fenbendazole/kg dose

- Eggs. 0 Día
Zero days

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día
4 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC13

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Alemania , Austria , Bélgica , Croacia , Dinamarca , Eslovenia , Finlandia , Francia , Hungría , Irlanda , Italia , Letonia , Lituania , Noruega , Países Bajos , Polonia , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

9/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET PRODUCTIONS

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 19/12/2024

[Descargar](#)

ema-puar-panacur-aquasol-v-c-2008-x-03-epar-assessment-report-extension-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0002-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-par-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0015-en.pdf