

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 156 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. no withdrawal period Leche: 8 días (192 horas)

-

Caprino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. no withdrawal period Leche: 8 días (192 horas)

-

Caballos

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se utiliza para consumo humano

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 1 litro

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

12/05/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

706 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/1993

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto