

PANACUR 250 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Fenbendazole

Product identification

Nombre del medicamento:

PANACUR 250 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros
 - Gatos
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP52AC13

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 20 comprimidos (2 blister)
Caja con 200 comprimidos (20 blister)
Caja con 10 comprimidos (1 blister)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

26/04/1996

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1085 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/04/1996

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

Documents

Etiquetado

Prospecto

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054959>