

# Panacur suspensie 10%, voor orale toediening voor runderen

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Panacur suspensie 10%, voor orale toediening voor runderen

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**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**

- Milk. 6 Día
- Meat and offal. 42 Día

---

**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:**Países Bajos

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Dutch](#)Disponible únicamente en [Dutch](#)Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**Intervet Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/09/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 5308

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/11/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.