

File downloaded on 2026-04-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000059728>

PANACUR 4%

No autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PANACUR 4%

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

In the case of a dose of 5 mg fenbendazole/kg body weight

- Meat and offal. 20 Día

In the case of a dose of 25 mg fenbendazole/kg body weight

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

QP52AC13

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

170028

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/09/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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