

Panacur Equine 187.5 mg/g Oral Paste

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Panacur Equine 187.5 mg/g Oral Paste

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 14 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:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

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 (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10996/118/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/1999

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.