

# Panacur 100 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Pferde und Rinder

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Panacur 100 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Pferde und Rinder

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

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

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 144 Hora(s)

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 20 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:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/06/1978

---

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

INTERVET PRODUCTIONS

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

16270

---

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

14/06/1978

---

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

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072296>