

# Panacur Boli 250 mg Tabletten voor schapen

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Panacur Boli 250 mg Tabletten voor schapen

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Dispositivo intrarruminal de liberación continua

---

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

**Vía oral:**

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 18 Día Not valid for treatment against cestodes
- Meat and offal. 19 Día Only valid for treatment against cestodes
- Milk. 8 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:**Bélgica

---

**Disponible en:**Bélgica

---

**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 International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/09/1981

---

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

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V116243

---

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

6/10/2023

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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