

# Panacur Pasta 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Panacur Pasta 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

Burros

---

**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. 20 Día

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

**Burros**

- Meat and offal. 20 Día

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

---

**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:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Bélgica

**Disponible en:**

Bélgica

**Descripción del formato:**

Disponibile 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/08/1982

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V119174

---

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

22/12/2021

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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.