

Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 11 Día
- Milk. 6 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

- Milk. 0 Día

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

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

QP52AC13

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponível en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

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:

MSD Animal Health Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

2/01/1978

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

824/01/14NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/11/2015

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

Documentos

Combined File of all Documents

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