

# Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

---

**Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caprino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponível únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

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

**Vía oral:**

•

**Caprino**

- Meat and offal. 15 Día

15 días, ou 16 días após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milk. 8 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 15 Día

15 días, ou 16 días após o tratamento de céstodes (ténias).

- 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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible 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:**

24/05/1976

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

755/01/14NFVPT

---

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

1/02/2020

---

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