

PANACUR 250mg/tab ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PANACUR 250mg/tab ΔΙΣΚΙΟ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

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:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 6 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 6 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:Grecia

Disponible en:Grecia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/05/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

37945/14-05-2013/K-0014701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/07/2020

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