

PANACUR 2,5% Sospensione orale 25 mg/ml per ovini e caprini

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PANACUR 2,5% Sospensione orale 25 mg/ml per ovini e caprini

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

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

-

Ovino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 9 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 9 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

21/12/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

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