

# PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Caballos

Bovino

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

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

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 6 Día

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 7 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

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)