

File downloaded on 2026-04-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035583>

# PANACUR 10 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET EQUINS

Autorizzato

- Fenbendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PANACUR 10 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET EQUINS

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
equide

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 11 giorno
- latte. 6 giorno

•

**equide**

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les juments en lactation produisant du lait destiné à la consommation humaine.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AC13

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/01/1985

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/4901731 9/1985

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/01/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.