

# PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Autorizzato

- Fenbendazole

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Caprino  
Cavallo

---

**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. 8 giorno
- latte. 156 ora

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. no withdrawal period  
Leche: 8 días (192 horas)

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. no withdrawal period  
Leche: 8 días (192 horas)

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se utiliza para consumo humano

---

**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:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Spanish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

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

12/05/1993

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

706 ESP

---

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

12/05/1993

---

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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