

# Panacur Pasta 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

Autorizzato

- Fenbendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Panacur Pasta 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo  
asino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)  
187.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Pasta per uso orale

---

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

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 20 giorno

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

**asino**

- carni e frattaglie. 20 giorno

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de 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:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Dutch

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

3/08/1982

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V119174

---

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

22/12/2021

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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