

# PANACUR 10 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET EQUINS

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

PANACUR 10 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET EQUINS

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 11 dia

- Milk. 6 dia

•

**Equid**

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

8/01/1985

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/4901731 9/1985

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/01/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.