

# Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Panacur 187,5 mg peroralna pasta za konje in druge ekvide

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

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

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
187.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pasta oral

---

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

**Via oral:**

•

**Horse (suckling foal)**

- Meat and offal. 60 dia      Sesna žrebeta: 60 dni

•

**Horse**

- Meat and offal. 20 dia      Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

•

**Other Equids**

- Meat and offal. 20 dia      Meso in organi: Konji in drugi ekvidi: 20 dni

---

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

QP52AC13

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslovénia

---

**Disponibilidade:**

Eslovénia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em eslovénio

Disponível apenas em eslovénio

---

## 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 International B.V.

---

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

31/08/2004

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

NP/V/0249/001

---

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

31/08/2004

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.