

Panacur PetPaste 187.5 mg/g oral paste for dogs and cats

Autorizado

- Fenbendazole

Product identification

Nome do medicamento:

Panacur PetPaste 187.5 mg/g oral paste for dogs and cats

Panacur PetPaste 187,5 mg/g oral pasta

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

187.50 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC13

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/06/2005

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Intervet Productions

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

37408

Data de alteração do estado de autorização:

9/06/2005

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0109/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Grécia Hungria Irlanda
Luxemburgo Países Baixos Portugal Espanha

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063430>