

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

Autorizado

- Fenbendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Panacur Petpaste 187.5 mg/g Pasta voor oraal gebruik

Panacur Petpaste 187.5 mg/g Pâte orale

Panacur Petpaste 187.5 mg/g Paste zum Einnehmen

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
187.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC13

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

11/04/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V271652

Data de alteração do estado de autorização:

11/04/2005

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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/600000063431>