

Panacur, 187.5mg/g, Perorální pasta

Autorizado

- Fenbendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Panacur, 187.5mg/g, Perorální pasta

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](#) [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

- Meat and offal. 28 dia Zvýšené dávky při specifických infekcích.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u klisen, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Pravidelná terapie.

-

Other Equids

- Meat and offal. 28 dia Zvýšené dávky při specifických infekcích.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Zvýšené dávky při specifických infekcí.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Disponibilidade:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/07/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/878/94-C

Data da alteração do estado de autorização:

24/10/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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