

# Panacur 250 mg - Tabletten für Hunde und Katzen

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Panacur 250 mg - Tabletten für Hunde und Katzen

---

### 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:

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
250.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

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

QP52AC13

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em German

---

## 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 Latvian Lithuanian Norwegian

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

20/04/1990

---

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

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-00126

---

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

20/04/1990

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075818>