

# Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

Autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

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

Panacur 10 % (100 mg/ml), suspensão oral para bovinos e equinos

---

### **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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

---

### **Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

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

#### **Via oral:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 11 dia
- Milk. 6 dia

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 8 dia

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

- Milk. 0 dia

Não administrar em equinos produtores de leite para consumo humano

---

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

QP52AC13

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Frasco em polietileno de alta densidade de 2,5 litros, selado por cápsula metálica.  
Frasco em polietileno de alta densidade de 1 litro, selado por cápsula metálica.

---

## 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:**

MSD Animal Health Lda.

---

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

2/01/1978

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

824/01/14NFVPT

---

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

1/11/2015

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents