

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

Autorizado

- Fenbendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Panacur 2,5% (25 mg/ml) suspensão oral para ovinos e caprinos

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](#) [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
25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Goat

- Meat and offal. 15 dia

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milk. 8 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 15 dia

15 dias, ou 16 dias após o tratamento de céstodes (ténias).

- Milk. 8 dia

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, em frasco de 2,5 litros, selados com cápsula.
Frasco em polietileno de alta densidade, em frasco de 1 litro, selados com cápsula.

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:

24/05/1976

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

755/01/14NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents