

# PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

Autorizat

- Fenbendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

PANACUR 100 mg/ml SUSPENSION ORAL

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Oaie

Capră

Cal

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare orală:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 8 zi

- Lapte. 156 oră

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 16 zi

- Lapte. no withdrawal period Leche: 8 días (192 horas)

- 

**Capră**

- Carne și organe. 16 zi

- Lapte. no withdrawal period Leche: 8 días (192 horas)

- 

**Cal**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se utiliza para consumo humano

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Spain

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/05/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

706 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/05/1993

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.