

# PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

Autorizat

- Fenbendazole

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

PANACUR 10% Sospensione orale 100 mg/ml per equini e bovini

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Cal

Bovine

---

**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:**

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. 6 zi

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 10 zi

- Milk. 7 zi

---

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

QP52AC13

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Prodrug medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

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

---

## **Disponibil în:**

Italy

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## **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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/12/1979

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2009

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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