

FICHA TÉCNICA

PANACUR SUSPENSION 10%®

USO VETERINARIO

RESUMEN DE LA DESCRIPCIÓN

FÓRMULA:	Cada ml de Panacur® 10% contiene: Fenbendazol 100 mg Vehículo c.b.p. 1 ml
PRESENTACIÓN COMERCIAL:	Frascos multidosis de 100 ml, 250 ml, 1 L, 2.5 L y 5 L.
INDICACIONES:	Bovinos: Indicado en el tratamiento y control efectivo de <i>Haemonchus placei</i> , <i>Cooperia punctata</i> y <i>Oesophagostomum radiatum</i> . Perros: Para el tratamiento y control efectivo de <i>Ancylostoma caninum</i> , <i>Ancylostoma brasiliense</i> , <i>Toxocara canis</i> y <i>Giardiasis</i> .

FOTO DEL PRODUCTO

ESPECIES DESTINO:

Bovinos y Perros

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensión oral

MECANISMO DE ACCIÓN:

Antihelmíntico de amplio espectro contra parásitos gastrointestinales y pulmonares. En perros tiene además una acción antiprotozoaria contra Giardia.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Bovinos:

5 mg de Fenbendazol/kg. de peso en DOSIS ÚNICA (equivalente a 1 ml por cada 20 kg de peso).

Contra Oestertagiosis tipo II (larvas hipobióticas) una dosis de 7.5 mg de Fenbendazol/kg. de peso en DOSIS ÚNICA (equivalente a 1 ml por cada 13 kg de peso).

Para infestaciones con *Moniezia spp* es necesario administrar 10 mg de Fenbendazol/ kg. de peso (equivalente a 1 ml por cada 10 kg de peso).

Perros:

100 mg de Fenbendazol/kg. de peso en DOSIS ÚNICA ó 50 mg de Fenbendazol/ kg. de peso, por día durante 3 días.

CONTRAINDICACIONES:

Ninguna.



PRECAUCIONES ESPECIALES:	
<i>Precauciones para su uso en animales:</i>	
En caso de sobredosis, o error en la vía de aplicación del producto, acuda o llame inmediatamente al médico veterinario y presente la etiqueta del producto.	
<i>Sobredosis en humanos (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):</i>	
En caso de exposición inadecuada al producto, o ingestión de este, acuda a un Centro Hospitalario y presente la etiqueta del producto.	
<i>Precauciones de Almacenamiento:</i>	
Manténgase por debajo de 30°C en lugar seco y fresco.	
PERIODO DE RETIRO:	
El ganado productor de carne no deberá ser sacrificado dentro de los 11 últimos días de tratamiento. La leche no deberá ser utilizada para consume humano, ni animal hasta 5 días después del último tratamiento.	
PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:	
Si no se describe ninguna especificación especial en la etiqueta para eliminar este producto, deseche de la misma manera en que dispone de otros productos.	
INFORMACIÓN ADICIONAL: https://www.msd-salud-animal.com.pa/	
PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.	
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.	
SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA.	
MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS Y DE LOS ANIMALES DOMÉSTICOS.	
ELABORADO POR: Merck Sharp & Dohme Saúde Animal Ltda. Cruzeiro-SP, Brasil	IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR: INTERVET CENTRAL AMERICA S DE RL Bajo Licencia de Intervet International B.V.