

## PANACUR 4%

Ikke autoriseret

- Fenbendazole

### Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

PANACUR 4%

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Svin

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

### Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

Oral anvendelse:

•

## **Svin**

- Meat and offal. 3 dag

In the case of a dose of 5 mg fenbendazole/kg body weight

- Meat and offal. 20 dag

In the case of a dose of 25 mg fenbendazole/kg body weight

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP52AC13

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

11/06/2009

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

170028

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/09/2023

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.