

# Panacur 100 mg/ml belsőleges szuszpenzió szarvasmarhák és lovak részére A.U.V.

Ikke  
autoriseret

- Fenbendazole

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Panacur 100 mg/ml belsőleges szuszpenzió szarvasmarhák és lovak részére A.U.V.

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hest

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lægemiddelform:

Oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 7 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 5 dag

- Meat and offal. 60 dag

---

**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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

7/06/2000

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet Productions S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

3123/2/12 NÉBIH ÁTI (1 liter)

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

7/06/2000

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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