

# PANACUR 2,5 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS OVINS ET CAPRINS

Zugelassen

- Fenbendazole

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PANACUR 2,5 % SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS OVINS ET CAPRINS

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Schaf  
Ziege

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 11 Tag
- Milch. 6 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 9 Stunde

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
  - Milch. 9 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC13

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet

---

### **Zulassungsdatum:**

8/01/1985

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

FR/V/6213550 8/1985

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/01/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.