

Panacur vet. pulver 40 mg/g

Autorisiert

- Fenbendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Panacur vet. pulver 40 mg/g

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Futter:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 19 Tag

- Milch. 9 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 19 Tag

- Milch. 9 Tag

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

QP52AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/01/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Intervet GesmbH

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

00-06284

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/01/1978

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Packungsbeilage

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041251>