

# Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

Zugelassen

- Fenbendazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Panacur AquaSol 200 mg/ml - Oral suspension

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn  
Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 Flasche

---

**Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

6 days for 1 mg fenbendazole/kg dose; 9 days for 2 mg fenbendazole/kg dose

- Eier. 0 Tag  
Zero days

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag  
4 days

---

**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:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,  
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,  
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,  
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,  
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

Belgien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Frankreich , Irland , Italien , Kroatien ,  
Lettland , Litauen , Niederlande , Norwegen , Polen , Schweden , Slowenien , Ungarn ,  
United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

9/12/2011

---

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

Intervet Productions S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

European Commission

---

### **Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

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

9/12/2011

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/12/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-panacur-aquasol-v-c-2008-x-03-epar-assessment-report-extension-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0002-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-par-en.pdf

ema-puar-panacur-aquasol-v-2008-var-ii-0015-en.pdf