

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000059728>

## PANACUR 4%

Nicht autorisiert

- Fenbendazole

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

PANACUR 4%

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

zum Einnehmen:

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

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

---

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

QP52AC13

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Rumaenien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

11/06/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

170028

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/09/2023

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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