

Panacur 100 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Pferde und Rinder

Nicht
autorisiert

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Panacur 100 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Pferde und Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 144 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 20 Tag
-

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:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Polyethylenflaschen zu 1000 ml gebrauchsfertiger wässriger Suspension.

Polyethylenflaschen zu 250 ml gebrauchsfertiger wässriger Suspension.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

14/06/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

16270

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/01/2026

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung