

Panacur 4 % - Pulver für Schweine

Autorisiert

- Fenbendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Panacur 4 % - Pulver für Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
4.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Futter:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

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

QP52AC13

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

1 kg Kunststoffeimer mit Polyethylen-Innenbeutel
2,5 kg Kunststoffeimer mit Polyethylen-Innenbeutel
25 kg Container mit Polyethylen-Innenbeutel
500 g Polyethylen Behältnis mit Aluminiumschutzdeckel

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

30/11/1979

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.
Intervet GesmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

16639

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/11/1979

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072313>