

# Panacur 25 mg/ml Suspension zum Eingeben für Schafe

Zugelassen

- Fenbendazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Panacur 25 mg/ml Suspension zum Eingeben für Schafe

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schaf

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 7 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:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**Deutschland

---

**Verfügbar in:**Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID1) 1 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 1 Liter, verschlossen mit Schraubverschluss (Polypropylen)

(ID2) 2.5 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 2.5 Liter, verschlossen mit Schraubverschluss (Polypropylen)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

11/07/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6489076.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/07/2003

---

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