

# Panacur 10% Suspension BG, oral suspension for cattle, horses, dogs and cats

Zugelassen

- Fenbendazole

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Panacur 10% Suspension BG, перорална суспензия за говеда, коне, кучета и котки

Panacur 10% Suspension BG, oral suspension for cattle, horses, dogs and cats

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind  
Pferd  
Hund  
Katze

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

---

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

- 

#### Rind

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Milch. 4 Tag      Говеда: 4 дни (8 издојавания)

- 

#### Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Kone: не се разрешава за употреба при кобили, чието мляко е предназначено за консумация от хора

---

### 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:

Bulgarien

---

### Verfügbar in:

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## 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 International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

10/06/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1780

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/05/2017

---

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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