

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

Autorisé

- Fenbendazole

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Bovins  
Cheval  
Chien  
Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 4 day Говеда: 4 дни (8 издоявания)

•

**Cheval**

- Viande et abats. 5 day

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/06/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1780

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/05/2017

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.