

# Panacur Vet. oral suspension 10%

Geautoriseerd

- Fenbendazole

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Panacur Vet. oral suspension 10%

Panacur Vet. 10% oral suspension

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kat

Rund

Schaap

Hond

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:****Oraal gebruik:****• Kat****• Rund**

- Meat and offal. 30 day

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 6 day

- Milk. 6 day

**• Schaap**

- Meat and offal. 30 day

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 8 day

- Milk. 8 day

**• Hond****• Paard**

- Meat and offal. 30 day

- Meat and offal. 30 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AC13

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Denemarken

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

28/06/1978

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet Productions

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Toelatingsnummer:**

06669

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

28/06/1978

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055397>