

# Panacur suspensie 2,5%, (25 mg/ml) orale suspensie voor schapen

Toegelaten

- Fenbendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Panacur suspensie 2,5%, (25 mg/ml) orale suspensie voor schapen

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 28 day

---

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

:

QP52AC13

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Beschikbaar in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Polyethyleen flacon à 250 ml, afgesloten met een hitteverzegelde polypropyleen schroefdop met polyethyleen inlage

Polyethyleen flacon à 2,5 liter, afgesloten met een hitteverzegelde polypropyleen schroefdop met polyethyleen inlage

Polyethyleen flacon à 1 liter, afgesloten met een hitteverzegelde polypropyleen schroefdop met polyethyleen inlage

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/10/1992

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet Productions S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 5305

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/03/2014

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents