

# Panacur Pasta 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

Toegelaten

- Fenbendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Panacur Pasta 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor paarden

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

Ezel

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

187.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Pasta voor oraal gebruik

---

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

- 

**Paard**

- Meat and offal. 20 day

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

**Ezel**

- Meat and offal. 20 day

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

---

**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:**

België

**Beschikbaar in:**

België

**Verpakkingsomschrijving:**

Injector à 24 g en doos met 10 injectoren à 24 g.

---

## 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](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

3/08/1982

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet Productions S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V119174

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/12/2021

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

**Bijsluiter**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

**Etikettering**

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/11/2025

Downloaden