

File downloaded on 2026-06-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000059728>

## PANACUR 4%

Неразрешен

- Fenbendazole

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

PANACUR 4%

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

СВИНЯ

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Премикс за медикаментозни фуражи

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

Перорално приложение:

•

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 3 day

In the case of a dose of 5 mg fenbendazole/kg body weight

- Meat and offal. 20 day

In the case of a dose of 25 mg fenbendazole/kg body weight

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AC13

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/06/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

170028

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

6/09/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.