

File downloaded on 2026-05-31

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000090583>

Panacur 10% Suspension BG, перорална суспензия за говеда, коне, кучета и котки

Разрешен

- Fenbendazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Panacur 10% Suspension BG, перорална суспензия за говеда, коне, кучета и котки

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 7 day

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

•

кон

- Meat and offal. 5 day

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) 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:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

флакони от 10 L

флакони от 5 L

флакони от 2 L

флакони от 1L

флакони от 250 ml

Многодозови флакони от 100 ml. Полиетиленови флакони с полипропиленова капачка, пломбирани с алуминиево фолио.

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/06/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1780

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/05/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката