

# Panacur Granules 222 mg/g granulas zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

Nicht  
autorisiert

- Fenbendazole

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Panacur Granules 222 mg/g granulas zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Pferd  
Rind  
Hund  
Katze

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Granulat

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Futter:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Nav reģistrēts lietošanai zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

- Milch. 4 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC13

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

26/12/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/02/1526

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/07/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.