

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

Μη  
εγκεκριμένο

- Fenbendazole

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### **Όνομασία φαρμάκου:**

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

### **Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### **Είδος-στόχος:**

Άλογο  
Βοοειδή  
Σκύλος  
Γάτα

### **Οδός χορήγησης:**

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κοκκία

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση εντός τροφής:**

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

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

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 9 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QR52AC13

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/12/2002

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Food And Veterinary Service

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

V/NRP/02/1526

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

16/07/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.