

# PANACUR 4% POWDER

Nije ovlašteno

- Fenbendazole

## Product identification

### Naziv VMP-a:

ΠΑΗΑΚΙΟΡ 4% ΠΡΑΧ

PANACUR 4% POWDER

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

U hranu za životinje

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

40.00 miligram / 1.00 gram

---

### Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu ljekovite hrane za životinje

---

### Withdrawal period by route of administration:

**U hranu za životinje:****• Pig**

- Meat and offal. 3 day

Месо и вътрешни органи (доза от 5 mg фенбендазол/kg т.м.) : 3 дни

- Meat and offal. 20 day

Месо и вътрешни органи (доза от 25 mg фенбендазол/kg т.м.) : 20 дни

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QP52AC13

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

23/10/2007

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Intervet Productions

---

**Odgovorno tijelo:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Broj autorizacije:**

0022-1938-29.01.2013

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

3/09/2023

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093809>