

File downloaded on 2026-06-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000053667>

# Panacur granules, 222 mg/g graanulid hobustele ja veistele

Niedopuszczony do  
obrotu

- Fenbendazole

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Panacur granules, 222 mg/g graanulid hobustele ja veistele

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Granulat

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie doustne:

- 

##### Horse

- Meat and offal. 5 day

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 5 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC13

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński  
Dostępne wyłącznie w estoński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

3/04/2003

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Agency Of Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

1135

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/08/2024

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.