

File downloaded on 2026-07-10

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

PANACUR 4% POWDER

Neautorizat

- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PANACUR 4% POWDER

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare în furaje

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
40.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în furaje:

•

Porc

- Carne și organe. 3 zi

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

- Carne și organe. 20 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC13

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

23/10/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.A.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1938-29.01.2013

Data modificării statusului autorizației:

3/09/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.