

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000013933>

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

Neautorizat

- Fenbendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Bovine
Câine
Pisică

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

222.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Cal

- Carne și organe. 5 zi

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

-

Bovine

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 4 zi

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 [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

26/12/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/02/1526

Data modificării statusului autorizației:

16/07/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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