

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

Ni  
odobreno

- Fenbendazole

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Panacur granules, 222 mg/g graanulid hobustele ja veistele

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Zrnca

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Peroralna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 5 day

- 

**govedo**

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 5 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

3/04/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Pristojni organ:**

State Agency Of Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1135

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

29/08/2024

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.