

ПАНДЕКС 1% инжекционен разтвор за говеда, овце, кози и свине

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ПАНДЕКС 1% инжекционен разтвор за говеда, овце, кози и свине

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 49 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

•

овца

- Meat and offal. 14 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

•

коза

- Meat and offal. 14 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

•

свиня

- Meat and offal. 14 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Стъклени флакони по 100 ml

Стъклени флакони по 50 ml

Стъклени флакони по 25 ml

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Biovet AD

Дата на разрешение за търговия:

19/07/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1408

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/07/2015

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling