

PANDEX 1% solution for injection for cattle, sheep, goat and swine

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

PANDEX 1% solution for injection for cattle, sheep, goat and swine

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 49 dag

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

-

Får

- Meat and offal. 14 dag

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

-

Ged

- Meat and offal. 14 dag

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

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biovet AD

Dato for markedsføringstilladelse:

19/07/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1408

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/07/2015

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.