

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

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

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

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Zulassungsdatum:

19/07/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1408

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/07/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.