

# PANDEX 0,6% granules for oral use for swine and pigs

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

ПАНДЕКС 0,6% гранули за перорално приложение за свине и прасета  
PANDEX 0,6% granules for oral use for swine and pigs

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schwein  
Sau

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Darreichungsform:

Granulat

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Futter:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag Свине и прасета под 100 kg: 3 дни
- Fleisch und Innereien. 12 Tag Свине и прасета под 100 kg: 3 дни

•

**Sau**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag Свине и прасета над 100 kg: 12 дни.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QP54AA01

---

**Abgaberegulierung:**

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](#)

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:**

8/04/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1993

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/04/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Packungsbeilage

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

## Etikettierung

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