

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

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Cerdas adultas

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
6.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día Свиные и прасета под 100 kg: 3 дни

- Meat and offal. 12 Día Свиные и прасета под 100 kg: 3 дни

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 12 Día Свиные и прасета над 100 kg: 12 дни.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biovet AD

Fecha de autorización de comercialización:

8/04/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1993

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/04/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.