

File downloaded on 2026-05-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000093796>

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

Engedélyezett

- Ivermectin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

---

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Subcutan alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 49 day

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

•

**juh**

- Meat and offal. 14 day

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

•

**kecske**

- Meat and offal. 14 day

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

•

**sertés**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP54AA01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Biovet AD

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

19/07/2010

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Biovet AD

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-1408

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

27/07/2015

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.