

# PANDEX 1%, soluție injectabilă

Autorizzato

- Ivermectin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PANDEX 1%, soluție injectabilă

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Caprino

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carne. 49 giorno

Lapte: nu se va administra la animalele care produc lapte pentru consumul uman.

- 

**Ovino**

- carne. 14 giorno

Lapte: nu se va administra la animalele care produc lapte pentru consumul uman.

- 

**Caprino**

- carne. 14 giorno

Lapte: nu se va administra la animalele care produc lapte pentru consumul uman.

- 

**Suino**

- carne. 14 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Biovet AD

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/09/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

110303

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/11/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.