

File downloaded on 2026-06-16

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

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

Registruotas

- Ivermectin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 49 d.

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

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

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

- 

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

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

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP54AA01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Paroduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veikioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

Biovet AD

---

**Rinkodaros leidimo data:**

19/07/2010

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Biovet AD

---

**Atsakinga institucija:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registracijos numeris:**

0022-1408

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

27/07/2015

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.