

PANDEX 1%, soluție injectabilă

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PANDEX 1%, soluție injectabilă

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Kjøtt. 49 dag

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

-

sau

- Kjøtt. 14 dag

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

-

geit

- Kjøtt. 14 dag

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

-

gris

- Kjøtt. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biovet AD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/09/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

110303

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/11/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.