

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

Autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ПАНДЕКС 0,6% гранули за перорално приложение за свине и прасета

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
6.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

•

Pig

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

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

•

Pig (sow)

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biovet AD

Data de autorização de introdução no mercado:

8/04/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1993

Data da alteração do estado de autorização:

8/04/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.