

PANDEX 1%, soluție injectabilă

Oprávněný

- Ivermectin

Product identification

Názov lieku:

PANDEX 1%, soluție injectabilă

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

• Cattle

- Meat. 49 day

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

• Sheep

- Meat. 14 day

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

• Goat

- Meat. 14 day

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

• Pig

- Meat. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA01

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

6/09/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet J.S.C.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

110303

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/11/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014441>