

PANTOMICINA 200 mg/ml

Ikke autoriseret

- Erythromycin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PANTOMICINA 200 mg/ml

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 21 dag
- Milk. no withdrawal period

Uso no autorizado en animales cuya leche se utilice

-

Får

- Meat and offal. 9 dag
- Milk. 7 dag

-

Svin

- Meat and offal. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

15/07/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

CEVA Santé Animale

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

497 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/10/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet