

PANDROM

Εγκεκριμένο

- Ampicillin trihydrate
- NEOMYCIN SULFATE
- Procaine hydrochloride
- Dexamethasone sodium phosphate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

PANDROM

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Αίγα

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01RV01
QN01BA02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Romvac Company S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/10/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Romvac Company S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

140204

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/09/2014

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.