

PANGRAM 40 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Authorised

- Gentamicin sulfate

Product identification

Medicine name:

PANGRAM 40 000 UI/ML SOLUTION INJECTABLE

Active substance:

Gentamicin sulfate

Target species:

Cattle (calf)

Cat

Dog

Route of administration:

Intramuscular use

Intravenous use

Product details

Active substance and strength:

Gentamicin sulfate

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Pharmaceutical form:

Solution for injection

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscular use:**

-

Cattle (calf)

- Milk. no withdrawal period

En raison de l'accumulation de gentamicine dans le foie, les reins et au site d'injection, il convient d'éviter tout traitement répété pendant le temps d'attente. Bovins :Viande et abats : 214 jours. Lait : en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- Meat and offal. 214 day

Intravenous use:

-

Cattle (calf)

- Milk. no withdrawal period

En raison de l'accumulation de gentamicine dans le foie, les reins et au site d'injection, il convient d'éviter tout traitement répété pendant le temps d'attente. Bovins :Viande et abats : 214 jours. Lait : en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- Meat and offal. 214 day

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QJ01GB03

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Valid

Authorised in:

France

Package description:

Available only in [French](#)

Available only in [French](#)

Available only in [French](#)

Available only in [French](#)

Available only in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Legal basis not covered by Directive 2001/82/EC

Marketing authorisation holder:

Virbac

Marketing authorisation date:

4/03/1983

Manufacturing sites for batch release:

Virbac

Responsible authority:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/2135189 3/1983

Date of authorisation status change:

4/03/2013

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

Documents

Summary of Product Characteristics

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.

Package Leaflet and Labelling

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.