

PANTOMICINA 200 mg/ml

No autorizado

- Erythromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PANTOMICINA 200 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

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

Uso no autorizado en animales cuya leche se utilice

-

Ovino

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 7 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 50 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

497 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/10/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet