

# PANDROM

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

PANDROM

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Caprino

Porcino

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
75.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 7 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 28 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 7 Día

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 28 Día
-

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

QJ01RV01

QN01BA02

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Romvac Company S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/10/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Romvac Company S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

140204

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/09/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.