

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

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.