

# PANDROM

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PANDROM

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Capră

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
75.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 28 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 28 zi
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RV01  
QN01BA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

flacon de sticlă x 100 ml

flacon de sticlă x 50 ml

flacon de sticlă x 20 ml

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Romvac Company S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/10/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Romvac Company S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

140204

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/09/2014

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului