

# PANTOYET 200 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Ni  
odobreno

- Erythromycin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

PANTOYET 200 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

•

**Sheep**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado

•

**Pig**

- Meat and offal. 10 day
  - Milk. no withdrawal period Leche: uso no autorizado
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01FA01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Spanish](#)

---

**Dodatne informacije****Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

8/03/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Pristojni organ:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

686 ESP

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/07/2024

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.