

# PANDROM

soluție injectabilă pentru bovine, cabaline, porcine, caprine, câini și pisici

## 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S.C. ROMVAC COMPANY S.A.

Șos. Centurii nr. 7

077190 Voluntari, jud. Ilfov

România

## 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**PANDROM**, soluție injectabilă pentru bovine, cabaline, porcine, caprine, câini și pisici  
Ampicilina, neomicină, procaina, dexametazona.

## 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

### Substanțe active:

Ampicilină trihidrat	50 mg
Neomicină sulfat	75 mg
Procaină clorhidrat	5 mg
Dexametazonă sodiu fosfat	0,1 mg

### Excipienți:

Nipagin	1,8 mg
Nipasol	0,2 mg

## 4. INDICAȚII

În tratamentul infecțiilor primare sau secundare, digestive, respiratorii, renale, genitale sau chirurgicale produse de microorganisme sensibile la ampicilina și neomicină la bovine, cabaline, caprine, porcine, câini și pisici.

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți

## 6. REACȚII ADVERSE

La unele animale poate produce o anemie pasageră.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, porcine, caprine, câini și pisici.

## 8. DOZE, CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se injectează intramuscular profund, în doză de 1 ml/10 kg greutate corporală, repetat la 24 ore, timp de 2-3 zile. Se va evita administrarea produsului în același loc de injectare. Se vor respecta precauțiile privind administrarea produsului în condiții aseptice. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie, determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se vor respecta dozele recomandate.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, cabaline, caprine și porcine:

- Carne și organe: 28 zile.
- Lapte: 7 zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C, în ambalajul original.

A nu se folosi după data de expirare menționată pe etichetă

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

În caz de injectare accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea sau mucoasele solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componentele produsului, trebuie să evite contactul cu acesta.

### Utilizare în perioada de gestație și lactație

Nu se utilizează în perioada de gestație sau lactație.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

**Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)**

În cazul intoxicației acute, trebuie inițiată terapia simptomatică și luate măsurile generale de susținere a animalului.

**Incompatibilități**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului

**14. DATA CÂND A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Ambalaje:** Flacoane de sticlă tip II, închise cu dop de cauciuc și capsă de aluminiu x 20 ml, 50 ml și 100 ml.

**Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.**

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.