

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Разрешен

- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

крава в лактационен период

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 4 days; Milk: 2,5 days/60 hours.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CE90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Hungary

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Divasa Farmavic S.A.

Дата на разрешение за търговия:

10/06/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Divasa Farmavic S.A.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

3655/X/15 NÉVIN ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/06/2015

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0226/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.