

# 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

---

**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:**

1/07/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2553

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/07/2016

---

**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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.