

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Registrováno

- Penethamate hydriodide

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (laktující kráva)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Prášek a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (laktující kráva)

- Maso. 4 day

- Mléko. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CE90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Iceland

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Divasa Farmavic S.A.

Datum registrace:

9/06/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Divasa Farmavic S.A.

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/15/007/01

Datum změny stavu registrace:

7/05/2020

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0226/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko Francie Německo Řecko
Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Litva Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.