

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Εγκεκριμένο

- Penethamate hydriodide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Penethaone 236,3mg/ml por és oldószer szuszpenziós injekcióhoz, szarvasmarhák számára

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

Γαλακτοφόρα αγελάδα

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CE90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Hungary

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Divasa Farmavic S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/06/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Divasa Farmavic S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

3655/X/15 ΝΕΒΙΗ ΑΤΙ

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/06/2015

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

ES/V/0226/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

[illegible]

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet