

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizado

- Penethamate hydriodide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
236.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/05/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2554

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/05/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0226/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Francia Alemania
Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Lituania Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.