

# PENETHAONE 236,3 mg/ml

Autorizado

- Penethamate hydriodide

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PENETHAONE 236,3 mg/ml

---

**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:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

Caja con 10 viales polvo con 10.000.000 UI y 10 viales disolvente con 36 ml

Caja con 5 viales polvo con 10.000.000 UI y 5 viales disolvente con 36 ml

Caja con 1 vial polvo con 10.000.000 UI y 1 vial disolvente con 36 ml

Caja con 10 viales polvo con 5.000.000 UI y 10 viales disolvente con 18 ml

Caja con 5 viales polvo con 5.000.000 UI y 5 viales disolvente con 18 ml

Caja con 1 vial polvo con 5.000.000 UI y 1 vial disolvente con 18 ml

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/05/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3249 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/02/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

es-puar-penethaone-powder-and-solvent-for-suspension-for-injection-for-cattle-es.pdf