

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorisé

- Penethamate hydriodide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 4 day

- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Divasa Farmavic S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/05/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

200144

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/09/2020

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0226/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark France Allemagne Grèce
Hongrie Islande Irlande Italie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.