

Penethaone 236.3 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable

Autorisé

- Penethamate hydriodide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle
Penethaone 236.3 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie
Penethaone 236.3 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable
Penethaone 236.3 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension

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:

Belgique

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:

19/11/2015

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

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/11/2015

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

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)