

# Penethaone 236.3 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable

Autorisé

- Penethamate hydriodide

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Penethaone 236.3 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)