

Penethaone vet 236,3 mg/ml Stungulyfsstofn og leysir, dreifa handa nautgripum

Heimilað

- Penethamate hydriodide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Penethaone vet 236,3 mg/ml Stungulyfsstofn og leysir, dreifa handa nautgripum

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CE90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Fáanlegt í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Divasa Farmavic S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/06/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Divasa Farmavic S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/15/007/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/05/2020

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0226/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Litáen Holland Noregur Pólland Portúgal
Rúmenía Slóvakía Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Íslenska (PDF)

Birt: 3/08/2022

Sækja

Fylgiseðill