

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Heimilað

- Penethamate hydriodide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Penethaone 236,3mg/ml por és oldószer szuszpenziós injekcióhoz, szarvasmarhák számára

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkúr)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt 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 (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CE90

Lögformleg staða:

Ávísunarskilt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

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 íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Divasa Farmavic S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/06/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Divasa Farmavic S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3655/X/15 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/2015

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