

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizzato

- Penethamate hydriodide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
236.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Divasa Farmavic S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/05/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

200144

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/09/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0226/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.