

# 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:**

Repubblica Ceca

---

**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:**

7/06/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/045/16-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/06/2016

---

**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](http://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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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