

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizzato

- Penethamate hydriodide

Product identification

Denominazione del medicinale:

Penethaone 236,3 mg/ml pó e solvente para suspensão injetável para bovinos
PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• Bovini (vacca in lattazione)**

- carne e visceri. 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

Available in:

Portogallo

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

26/05/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

922/01/15DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/05/2015

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083077>