

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorisert

- Penethamate hydriodide

Product identification

Legemidlets navn:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle
PENETHAONE 182,5 MG/ML POUDRE ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE
POUR BOVINS

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

lakterende ku

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
236.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **lakterende ku**

- Slakt. 4 dag

- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Available in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

21/05/2015

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/9846433 9/2015

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

18/05/2020

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0226/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG CZ DK FR DE EL HU IS Irland IT LT NL NO PL PT RO SI
SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083036>