

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Toegelaten

- Penethamate hydriodide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Lacterende koeien

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01CE90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Oostenrijk

Beschikbaar in:Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Divasa Farmavic S.A.

Handelsvergunningsdatum:

17/08/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Divasa Farmavic S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

836399

Datum toelatingswijziging:

17/08/2015

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0226/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Litouwen Nederland Noorwegen
Polen Portugal Roemenië Slowakije Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.