

# Penethaone 236.3 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Toegelaten

- Penethamate hydriodide

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Penethaone 236.3 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**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:**België

---

**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.

---

**Handelsvergunningdatum:**

19/11/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

19/11/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

### Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)