

# Penethaone 236,3 mg/ml poeder en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor runderen

Toegelaten

- Penethamate hydriodide

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Penethaone 236,3 mg/ml poeder en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor runderen

**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:**

Nederland

---

**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:**

4/06/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 115410

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/02/2022

---

**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

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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