

# PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorisert

- Penethamate hydriodide

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

lakterende ku

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
236.30 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

## Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

### 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

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

SI

---

## **Tilgjengelig i:**

SI

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/10/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/070/DC/15-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/10/2015

---

**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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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