

# 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:**

PT

---

## **Tilgjengelig i:**

PT

---

## **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:**

26/05/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

922/01/15DFVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/05/2015

---

**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

Summary of Product Characteristics

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