

# PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizado

- Penethamate hydriodide

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle  
Penethaone 236.3 mg/ml

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

236.30 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó e veículo para suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CE90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/06/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

402136.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/06/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0226/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca França Alemanha  
Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Lituânia Países Baixos Noruega  
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.