

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizado

- Penethamate hydriodide

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:**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 anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CE90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

3/09/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10505/004/001

Data de alteração do estado de autorização:

3/09/2015

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083059>