

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040019>

# PENETAVET

Neautorizat

- Penethamate hidriodide

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

PENETAVET

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Ecvide

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
5.00 gram(e) / 1.00 Bottle

**Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

## **Ecvide**

- Carne și organe. 14 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CE90

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Data autorizației de comercializare:**

16/03/1995

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/2654000 3/1995

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/05/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.