

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Oprávněný

- Penethamate hydriodide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Prášok a vehikulum na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CE90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Divasa Farmavic S.A.

Dátum registrácie lieku:

14/05/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Divasa Farmavic S.A.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2554

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/05/2020

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0226/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Island Írsko Taliansko Litva Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.