

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Godkänd

- Penethamate hydriodide

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PENETHAONE Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (lakterande ko)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt (lakterande ko)

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Divasa Farmavic S.A.

Godkännandedatum:

19/11/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/11/2015

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0226/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Danmark Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Island Irland Italien Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal
Rumänien Slovakien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.