

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:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

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:

21/05/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/9846433 9/2015

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/05/2020

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.