

# 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:**

Slovakien

**Tillgänglig i:**

Slovakien

**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:**

16/10/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/070/DC/15-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

16/10/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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