

# PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Разрешен

- Cloxacillin hemibenzathine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PERMAWAY 600 mg intramammary suspension for cattle

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоеен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

765.40 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

### Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**крава в сухостоеен период**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Interval between treatment and calving is 42 days or longer: 4 days after calving. Interval between treatment and calving is less than 42 days: 46 days after treatment

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51CF02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Ireland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

**Допълнителна информация**

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/04/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10983/062/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/04/2021

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

ES/V/0384/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)



Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.