

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Разрешен

- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

крава в лактационен период

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 60 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QJ01CE90

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 Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:Czechia

Описание на опаковката:Налично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично 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:

Divasa Farmavic S.A.

Дата на разрешение за търговия:

7/06/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Divasa Farmavic S.A.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/046/16-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/06/2016

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

ES/V/0227/001

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](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet