

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Autorizovaný

- Cloxacillin benzathine

Product identification

Název léčivého přípravku:

Permaway 600 mg suspensão intramamária para bovinos

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:

• **Cattle (dry cow)**

- Maso. 28 day
- Mléko. 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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ51CF02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

26/10/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

1376/01/20DFVPT

Datum změny stavu registrace:

26/10/2020

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo postupu:

ES/V/0384/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Malta Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039042>