

# PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Zugelassen

- Penethamate hydriodide

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Permacyl 250.000 IE/ml pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Kuh, laktierend

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Kuh, laktierend**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 60 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01CE90

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

11/06/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

DIVASA-FARMAVIC, S.A.-GURB-VIC

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

54225

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/06/2015

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0227/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Frankreich

Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Litauen Niederlande

Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.