

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Volitatud

- Cloxacillin hemibenzathine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Permaway 600 mg Suspensie voor intramammair gebruik

Permaway 600 mg Suspension intramammaire

Permaway 600 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (kinnislehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramammaarne:**

-

veis (kinnislehm)

- liha ja söödavad koed. 28 day

- piim. 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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51CF02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetoquinol

Müügiloa kuupäev:

31/08/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V589635

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/10/2021

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0384/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Tšehhi Eesti Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari
Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Malta Holland Poola Portugal
Rumeenia Slovakkia Sloveenia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.