

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Myönnetty

- Cloxacillin hemibenzathine

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Permaway 600 mg/3,6 g Zawiesina dowymieniowa

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (ummessaoleva lehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (ummessaoleva lehmä)

- 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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51CF02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Poland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/11/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

3148

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/11/2021

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

ES/V/0384/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Viro

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
Icelandic Norwegian

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.