

# Permaway 600 mg Suspension intramammaire

Autorisé

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovin (vache au tarissement)

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Seringue

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

•

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetoquinol

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/08/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V589635

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/10/2021

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0384/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

français (PDF)

Publié le: 28/01/2026

[Télécharger](#)

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 28/01/2026

[Télécharger](#)

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/01/2026

[Télécharger](#)