

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:

Marketing Authorisation

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

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](#)