

# PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Autorisé

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle  
PERMAWAY 600 mg, intramaminè suspensija galvijams

### 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:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**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 S.A.

---

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

25/11/2020

---

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

VETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/20/2632/001-003

---

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

25/11/2020

---

**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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

RV2632.pdf