

# PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorisé

- Penethamate hydriodide

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Permacyl 250.000 IE/ml pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

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

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour suspension injectable

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

- 

**Bovin (vache en lactation)**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 60 hour

---

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

QJ01CE90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

Divasa Farmavic S.A.

---

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

11/06/2015

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

54225

---

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

11/06/2015

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0227/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Italie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements 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.