

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizzato

- Penethamate hydriodide

Product identification

Denominazione del medicinale:

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle
Permacyl 236.3 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie
Permacyl 236.3 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable
Permacyl 236.3 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
236.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 60 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Available in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

19/11/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

DIVASA-FARMAVIC, S.A.-GURB-VIC

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/11/2015

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0227/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082929>