

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizzato

- Penethamate hydriodide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PERMACYL 5MIU/VIAL(18ml) ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ
PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 60 ora

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

QJ01CE90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/03/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

103210/30-10-2020/K-0216401

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/10/2020

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