

# PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Toegelaten

- Cloxacillin hemibenzathine

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Permaway, 600mg, Intramamární suspenze

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Droogstaande koeien

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Spuit

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

- 

**Droogstaande koeien**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51CF02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**Beschikbaar in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetoquinol s.r.o.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/01/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

VETOQUINOL BOWET Sp. z o.o.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/005/21-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

7/01/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0384/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.