

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Toegelaten

- Cloxacillin hemibenzathine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

PERMAWAY 600 mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák számára A.U.V.

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:

Hongarije

Beschikbaar in:

Hongarije

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.A.

Handelsvergunningsdatum:

18/11/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

VETOQUINOL BOWET Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

18/11/2020

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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.