

# PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Dopuszczony

- Penethamate hydriodide

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle  
Permacyl 236,3 mg/ml Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 60 hour

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01CE90

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Sweden

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

3/09/2015

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

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

---

**Organ odpowiedzialny:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

51182

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

3/09/2015

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numer procedury:**

ES/V/0227/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**



Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083004>