

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

PERMAWAY 600 mg SUSPENSION INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

765.40 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramamária:**

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 28 dia
- 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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

10/05/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

4006 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

11/05/2021

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0384/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Estónia França Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

es-puar-permaway-600-mg-intramammary-suspension-for-cattle-es.pdf