

# Permaway 600 mg suspensão intramamária para bovinos

Autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Permaway 600 mg suspensão intramamária para bovinos

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

### 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:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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 Unipessoal Lda.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/10/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

VETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1376/01/20DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/10/2020

---

**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](http://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.