**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000082929

# PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizado

• Penethamate hydriodide

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle Permacyl 236.3 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie Permacyl 236.3 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable Permacyl 236.3 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

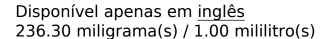
Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

## Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:



#### Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

# Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 60 hora

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CE90

## Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

## Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Bélgica

#### **Disponibilidade:**

Bélgica

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u>

# Informações adicionais

#### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

#### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Divasa Farmavic S.A.

#### Data de autorização de introdução no mercado:

19/11/2015

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

Divasa Farmavic S.A.

#### Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

## Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

## Data da alteração do estado de autorização:

19/11/2015

#### Estado-Membro de referência:

Espanha

#### Número de procedimento:

ES/V/0227/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Suécia 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.

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.