

# 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 182,5 MG/ML POUDRE ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

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

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

236.30 milígrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**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

---

**Autorizado em:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Divasa Farmavic S.A.

---

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

21/05/2015

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/9881147 6/2015

---

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

18/05/2020

---

**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](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.