

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 pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

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 miligrama(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:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Divasa Farmavic S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/05/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

14-10083

Data da alteração do estado de autorização:

22/04/2020

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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