

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 prášok a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

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 miligramas(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:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

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:

16/10/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/071/DC/15-S

Data da alteração do estado de autorização:

16/10/2015

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

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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