

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Oprávněný

- Cloxacillin hemibenzathine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle
PERMAWAY 600 mg, intramaminé suspensija galvijams

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#)
[Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)
[Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 28 day
- 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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CF02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

Dostupné v:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Dátum registrácie lieku:

25/11/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/20/2632/001-003

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/11/2020

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0384/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta Holandsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

RV2632.pdf