

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Oprávněný

- Cloxacillin benzathine

Product identification

Názov lieku:

Permaway 600 mg suspensão intramamária para bovinos
PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
765.40 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

26/10/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1376/01/20DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/10/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039042>