

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle

Pooblaščno

- Penethamate hydriodide

Product identification

Ime zdravila:

PERMACYL Powder and solvent for suspension for injection for cattle
Permacyl 236.3 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie
Permacyl 236.3 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable
Permacyl 236.3 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskularna uporaba:**

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 4 day
 - Milk. 60 hour
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):
QJ01CE90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

19/11/2015

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Divasa Farmavic S.A.

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

19/11/2015

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

ES/V/0227/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082929>