

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Godkänd

- Cloxacillin hemibenzathine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

PERMAWAY 600 mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák számára A.U.V.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (singo)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (sinko)

- Meat and offal. 28 dygn

- 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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51CF02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Tillgänglig i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.

Godkännandedatum:

18/11/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

VEETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/11/2020

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0384/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Nederländerna
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.