

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Разрешен

- Cefquinome sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

VIRBACTAN 150 mg pomata per uso intramammario

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоеен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

177.80 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

крава в сухостоеен период

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 36 day

Milk: 36 days after treatment when dry period is 5 weeks or less.

- Milk. 1 day

Milk: 1 day after calving when dry period is more than 5 weeks

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51DE90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

25/02/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

103706

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/02/2005

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0148/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

[illegible]

Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.