

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Разрешен

- Cefquinome sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

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:

Portugal

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:

25/03/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

51551

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/11/2023

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](#)

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.