

# 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 сухостоен 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:**

Slovenia

**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:**

17/01/2006

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Отговорен орган:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Номер на разрешението за търговия:**

MR/V/0358/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/01/2006

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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