

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Registrováno

- Cefquinome sulfate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
177.80 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární mast

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Cattle (dry cow)

- Maso. 2 day

- Mléko. 36 day

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

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51DE90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

7/02/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V859/05/02/2000

Datum změny stavu registrace:

7/02/2005

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0148/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko

Portugalsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.