

Cephaguard DC 150 mg Intramammary Ointment

Autorizovaný

- Cefquinome sulfate

Product identification

Název léčivého přípravku:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
Cephaguard DC 150 mg Intramammary Ointment

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (kráva)

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

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

Léková forma:

Intramamární mast

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:**• Skot (kráva)**

- 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-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ51DE90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/02/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Odpovědný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 05653/4163

Datum změny stavu registrace:

17/08/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0148/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042813>