

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Kuh, trockenstehend

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
177.80 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Salbe zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## **intramammäre Anwendung:**

- 

### **Kuh, trockenstehend**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 36 Tag

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

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

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51DE90

---

## **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Zypern

---

## **Verfügbar in:**

Zypern

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

30/05/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Zuständige Behörde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

CY00089V

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/02/2015

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0148/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Estland Deutschland  
Griechenland Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen  
Portugal Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.