

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:

Tschechische Republik

Verfügbar in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

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:

17/01/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/002/05-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/01/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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