

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorisiert

- Cefquinome sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
Virbactan 150 mg pomada intramamária

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:**• Kuh**

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

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

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

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

QJ51DE90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

25/03/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51551

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/2023

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042810>