

Virbactan 150mg Salbe zur intramammären Anwendung

Zugelassen

- Cefquinome sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Virbactan 150mg Salbe zur intramammären Anwendung

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

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:

17/01/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400816.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/05/2010

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

Combined File of all Documents