

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ51DE90

Abgaberegelung:

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

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