

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Εγκεκριμένο

- Cefquinome sulfate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

VIRBACTAN 150 mg pomata per uso intramammario

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα σε ξηρή περίοδο

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

177.80 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

•

Αγελάδα σε ξηρή περίοδο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 36 Ημέρα

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

- Γάλα. 1 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51DE90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Italy

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Virbac

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

103706

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/02/2005

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0148/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.