

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizado

- Cefquinome sulfate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas en secado

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
177.80 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en secado**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 36 Día

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

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51DE90

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Luxemburgo

**Disponible en:**

Luxemburgo

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/02/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V859/05/02/2000

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/02/2005

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0148/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Estonia Alemania Grecia Irlanda  
Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia  
Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.