

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizado

- Cefquinome sulfate

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT  
Virbactan 150 mg Zalf voor intramammair gebruik

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

**Especies de destino:**

Vacas

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
177.80 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

**Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

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

**Vía intramamaria:****• Vacas**

- 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:**

Disponibile únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/04/2008

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 101616

---

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

5/08/2022

---

**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 [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042808>