

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [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

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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