

VIRBACTAN 150 mg POMADA INTRAMAMARIA

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
VIRBACTAN 150 mg POMADA INTRAMAMARIA

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

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 Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51DE90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

21/02/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1612 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/02/2005

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042782>