

Virbactan 150 mg intramammary ointment

Autorizado

- Cefquinome sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

Virbactan 150 mg intramammary ointment

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas lecheras en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
150.00 Miligramo(s) / 3.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

• Vacas lecheras en secado

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 1 Día

1 ден след отелването, когато сухостойният периоднад 5 седмици

- Milk. 36 Día

36 дни след лечението, когато сухостойният период е 5 или по-малко седмици

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:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

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:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

VIRBAC

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1507

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/12/2010

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

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085796>