

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Volitatud

See teave selle ravimi kohta puudub.

## Product identification

**Ravimi nimetus:**

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

---

**Toimeaine:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Loomaliigid:**

veis (lehm)

---

**Manustamisviis:**

Intramammaarne

---

## Product details

**Toimeaine / Tugevus:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Ravimvorm:**

Intramammaarsalv

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramammaarne:**

- veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 2 day

- piim. 36 day

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

- piim. 1 day

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

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QJ51DE90

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Holland

---

**Available in:**

Holland

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Vastutav asutus:**

Medicines Evaluation Board

---

**Authorisation number:**

REG NL 101616

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

5/08/2022

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

FR/V/0148/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Küpros Tšehhi Eesti Saksamaa Kreeka Iirimaa Itaalia Läti  
Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal Slovakkia Sloveenia Hispaania  
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

---

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