

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Volitatud

- Cefquinome sulfate

## Product identification

**Ravimi nimetus:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT  
VIRBACTAN 150 MG POMMADE INTRAMAMMAIRE

---

**Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

---

**Loomaliigid:**

veis (lehm)

---

**Manustamisviis:**

Intramammaarne

---

## Product details

**Toimeaine / Tugevus:**

Turustatakse ainult [English](#)  
177.80 milligram(s) / 1.00 Süstel

---

**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:**

Prantsusmaa

**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:**

25/03/2004

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Vastutav asutus:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Authorisation number:**

FR/V/1514022 3/2004

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

25/03/2009

---

**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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042773>