

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorisé

- Cefquinome sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Virbactan 150 mg ενδομαστική αλοιφή

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

177.80 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Pommade intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 36 day

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

- Lait. 1 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51DE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Disponible en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00089V

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/02/2015

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0148/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Irlande Italie
Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.