

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorisé

- Cefquinome sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

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:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Boîte de 1 sachet de 4 applicateurs et de 4 serviettes nettoyantes

Boîte de 30 sachets de 4 applicateurs et de 120 serviettes nettoyantes

Boîte de 15 sachets de 4 applicateurs et de 60 serviettes nettoyantes

Boîte de 6 sachets de 4 applicateurs et de 24 serviettes nettoyantes

Boîte de 5 sachets de 4 applicateurs et de 20 serviettes nettoyantes

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:

28/03/2005

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

71093/10/15-11-2011/K-0192101

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/03/2022

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.