

VIRBACTAN

Viðurkennt

- Cefquinome

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VIRBACTAN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 12 klukkustundir

Lapte: 12 ore după fătare (după perioada uscată standard de 5-9 săptămâni). Dacă perioada uscată a fost mai scurtă de 6 săptămâni, se recomandă testarea laptelui pentru reziduuri înainte de livrare

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DE90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

23/01/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

HAUPT PHARMA LATINA

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

120075

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/03/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005309>