

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Product identification

Denominazione del medicinale:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Virbactan 150 mg Salbe zur intramammären Anwendung

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

177.80 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 36 giorno

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

- latte. 1 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DE90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

Available in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/01/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00633

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/01/2005

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0148/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Irlanda Italia
Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042774>