

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Product identification

Denominazione del medicinale:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
Virbactan 150 mg ενδομαστική αλοιφή

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)**

- carne e visceri. 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:

Cipro

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:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Marketing authorisation date:

30/05/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00089V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/02/2015

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042776>