

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
177.80 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in asciutta)

- 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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/01/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/002/05-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/01/2005

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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.