

# VIRBACTAN 150 mg pomata per uso intramammario

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT  
VIRBACTAN 150 mg pomata per uso intramammario

### 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:**

Italia

---

**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:**

25/02/2005

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

103706

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/02/2005

---

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042779>