

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

VIRBACTAN 150 mg, intramammaro mazilo

### **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:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

17/01/2006

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

MR/V/0358/001

---

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

17/01/2006

---

**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](http://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.