

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizzato

- Cefquinome sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

VIRBACTAN 150 mg, intramamario mazilo

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramamario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

177.80 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramamaria

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](#)

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

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.