

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Awtorizzat

- Cefquinome sulfate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Virbactan 150 mg pomada intramamária

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriż](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

177.80 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Ingwent intramammarju

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Użu intramammarju:

•

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 36 day

Milk: 36 days after treatment when dry period is 5 weeks or less.

- Milk. 1 day Milk: 1 day after calving when dry period is more than 5 weeks

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51DE90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Portugal

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Virbac

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/03/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Awtorità responsabbli:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

51551

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

15/11/2023

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0148/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi Estonjan Ingliż Franciż Litwan Portugiż Żvediż İzlandiż Norwegian

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.