

Virbactan 150 mg intramammary ointment

Awtorizzat

- Cefquinome sulfate

Product identification

Isem tal-mediċina:

Virbactan 150 mg intramammary ointment

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
150.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Withdrawal period by route of administration:

Użu intramammarju:**• Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 1 day

1 ден след отелването, когато сухостойният периоднад 5 седмици

- Milk. 36 day

36 дни след лечението, когато сухостойният период е 5 или по-малко седмици

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51DE90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Virbac

Marketing authorisation date:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

VIRBAC

Awtorità responsabli:

Bulgarian Food Safety Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-1507

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/12/2010

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085796>