

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Geautoriseerd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Virbactan, 150 mg intramammaarsalv kinnislehmadele

---

**Werkzame stof:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Doeldiersoort(en):**

Koeien

---

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Farmaceutische vorm:**

Zalf voor intramammair gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramammair gebruik:**

- Koeien

- 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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51DE90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

1295

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

3/02/2005

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0148/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland Ierland  
Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Slowakije  
Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar 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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042805>