

Virbactan 150 mg Zalf voor intramammair gebruik

Geautoriseerd

- Cefquinome sulfate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
Virbactan 150 mg Zalf voor intramammair gebruik

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
177.80 milligram(s) / 1.00 Smit

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:

Nederland

Available in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

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:

18/04/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 101616

Wijzigingsdatum status toelating:

5/08/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042808>