

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Toegelaten

- Cefquinome sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
177.80 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Droogstaande 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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningdatum:

25/03/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

51551

Datum toelatingswijziging:

15/11/2023

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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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