

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Geautoriseerd

- Cefquinome sulfate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
VIRBACTAN 150 mg POMADA INTRAMAMARIA

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 Spuit

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Marketing authorisation date:

21/02/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

HAUPT PHARMA LATINA

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

1612 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

21/02/2005

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000042782>