

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Dopuszczony

- Cefquinome sulfate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
177.80 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Maść dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle (dry cow)

- 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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51DE90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Cyprus

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/05/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Organ odpowiedzialny:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numer pozwolenia:

CY00089V

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/02/2015

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

FR/V/0148/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.