

Cephaguard DC 150 mg Intramammary Ointment

Dopuszczony

- Cefquinome sulfate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
Cephaguard DC 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 estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski
Dostępne wyłącznie w francuski
Dostępne wyłącznie w francuski
Dostępne wyłącznie w francuski
Dostępne wyłącznie w francuski

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:

8/02/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Organ odpowiedzialny:

The Veterinary Medicines Directorate

Numer pozwolenia:

Vm 05653/3017

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/11/2024

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:

[illegible]

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki
islandzki Norwegian

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