

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizado

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Product identification

Nome do medicamento:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
Virbactan 50 mg/g Pommade intramammaire

Substância ativa:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:**• Cattle (cow)**

- Meat and offal. 2 dia
- Milk. 36 dia

Milk: 36 days after treatment when dry period is 5 weeks or less.

- Milk. 1 dia
- Milk: 1 day after calving when dry period is more than 5 weeks

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51DE90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V859/05/02/2000

Data de alteração do estado de autorização:

7/02/2005

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0148/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia Irlanda
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal
Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042781>