

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizado

- Cefquinome sulfate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Virbactan 150 mg Zalf voor intramammair gebruik

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

177.80 miligrama(s) / 1.00 Seringa

### **Forma farmacêutica:**

Pomada intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramamária:**

- 

**Cattle (dry 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 Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Disponibilidade:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/04/2008

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 101616

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/08/2022

---

**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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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