

# Virbactan 150 mg pomada intramamária

Autorizado

- Cefquinome sulfato

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Virbactan 150 mg pomada intramamária

### 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:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**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:**

25/03/2004

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

51551

---

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

15/11/2023

---

**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