

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorizado

- Cefquinome sulfate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

**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:**

Eslováquia

---

**Disponibilidade:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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:**

1/04/2005

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/009/MR/05-S

---

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

1/04/2005

---

**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 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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.