

# Virbactan 150 mg intramammary ointment

Autorizado

- Cefquinome

## Identificação do produto

**Nome do medicamento:**

Virbactan 150 mg intramammary ointment

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [English](#)

---

**Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramamária

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intramamária:****• Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 1 dia

1 ден след отелването, когато сухостойният периоднад 5 седмици

- Milk. 36 dia

36 дни след лечението, когато сухостойният период е 5 или по-малко седмици

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

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

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Virbac

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

20/12/2010

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

VIRBAC

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-1507

---

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

20/12/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085796>