

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Oprávnený

- Cefquinome sulfate

Product identification

Názov lieku:

VIRBACTAN 150mg/3G (SYR) ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΗ ΑΛΟΙΦΗ
VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
177.80 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna masť

Withdrawal period by route of administration:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (dry cow)

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

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

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51DE90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Available in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Marketing authorisation date:

28/03/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

71093/10/15-11-2011/K-0192101

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/03/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0148/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Estónsko Nemecko Grécko Írsko Taliansko
Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko
Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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