

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Oprávněný

- Cefquinome sulfate

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramamálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

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

---

**Lieková forma:**

Intramamálna masť

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Dostupné v:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

### **Dátum registrácie lieku:**

18/04/2008

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

### **Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Číslo registrácie:**

REG NL 101616

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/08/2022

---

### **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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.