

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042774>

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Godkänd

- Cefquinome sulfate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt (sinko)

---

**Administreringsväg:**

Intramammär användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
177.80 milligram(s) / 1.00 Spruta

---

**Läkemedelsform:**

Intramammär salva

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramammär användning:**

- 

**Nöt (sanko)**

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. 36 dygn

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

- Milk. 1 dygn

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ51DE90

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

**Godkännandestatus:**

Godkänd

**Godkänd i:**

Österrike

**Tillgänglig i:**

Österrike

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Virbac

---

**Godkännandedatum:**

13/01/2005

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

8-00633

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/01/2005

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0148/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Estland Tyskland Grekland Irland Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Slovakien  
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.