

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Auktoriserad

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Product identification

Läkemedlets namn:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
Virbactan, 150 mg intramammaarsalv kinnislehmadele

Aktiv substans:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Djurslag:

Nöt (ko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Läkemedelsform:

Intramammär salva

Withdrawal period by route of administration:**Intramammär användning:**

- Nöt (ko)

- 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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Estland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Virbac

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1295

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/02/2005

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

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)

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

Documents

Produktresumé

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