

# Cephaguard DC 150 mg intramammary ointment

Auktoriserad

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT  
Cephaguard DC 150 mg intramammary ointment

---

**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:**

Irland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## 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:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10988/083/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/11/2008

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042806>