

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Auktoriserad

- Cefquinome sulfate

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT  
Virbactan 150 mg Zalf voor intramammair gebruik

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

**Djurslag:**

Nöt (ko)

**Administreringsväg:**

Intramammär användning

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

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

**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:**

Nederländerna

---

**Available in:**

Nederländerna

---

**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:**

18/04/2008

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 101616

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

5/08/2022

---

**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)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042808>