

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Auktoriserad

- Cefquinome sulfate

Product identification

Läkemedlets namn:

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT
VIRBACTAN 150 mg, intramamarno mazilo

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:

Slovenien

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:

17/01/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Virbac

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0358/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/01/2006

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.

Bipacksedel

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042812>