

# Virbactan 150 mg intramammary ointment

Auktoriserad

- Cefquinome sulfate

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

Virbactan 150 mg intramammary ointment

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

**Djurslag:**

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

**Administreringsväg:**

Intramammär användning

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
150.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Intramammär suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramammär användning:****• Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. 1 dygn

1 ден след отелването, когато сухостойният periodnad 5 седмици

- Milk. 36 dygn

36 дни след лечението, когато сухостойният period е 5 или по-mалко седмици

---

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

QJ51DE90

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Bulgarien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

---

## 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:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-1507

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/12/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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 och märkning

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/600000085796>