

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Neregistrováno

- COLISTIN SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Kůň

Prase

Drůbež

Králík

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Intraperitoneální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 21 day

- Milk. 2 day

-

Ovce

- Maso. 21 day

- Milk. 2 day

-

Kůň

- Maso. 21 day

-

Prase

- Maso. 21 day

-

Drůbež

- Maso. 21 day

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use for poultry, whose eggs are used for human consumption. Not authorized to use during egg laying period and 4 weeks before egg laying period.

-

Králík

- Maso. 21 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 21 day

- Milk. 2 day

-

Ovce

- Maso. 21 day

- Milk. 2 day

-

Kůň

- Maso. 21 day

-

Prase

- Maso. 21 day

-

Drůbež

- Maso. 21 day

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use for poultry, whose eggs are used for human consumption. Not authorized to use during egg laying period and 4 weeks before egg laying period.

-

Králík

- Maso. 21 day

Intraperitoneální podání:

-

Skot

- Maso. 21 day
- Milk. 2 day

-

Ovce

- Maso. 21 day
- Milk. 2 day

-

Kůň

- Maso. 21 day

-

Prase

- Maso. 21 day

-

Drůbež

- Maso. 21 day
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use for poultry, whose eggs are used for human consumption. Not authorized to use during egg laying period and 4 weeks before egg laying period.

-

Králík

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01XB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Litva

Popis balení:

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Datum registrace:

29/04/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma France

Příslušný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/04/1657/001

Datum změny stavu registrace:

28/04/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

RV1657.PDF