

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Ikke
autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Lægemidlets navn:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hest

Får

Svin

Kanin

Høns

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **Hest**

- Meat and offal. 21 day

• **Får**

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

• **Svin**

- Meat and offal. 21 day

• **Kanin**

- Meat and offal. 21 day

• **Høns**

- Meat and offal. 21 day

nu se utilizeaza in timpul perioadei de ouat pentru oua consum uman

• **Kvæg**

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

Subkutan anvendelse:

• **Får**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 2 day

• **Svin**

- Meat and offal. 21 day

• **Hest**

- Meat and offal. 21 day

• **Kanin**

- Meat and offal. 21 day

• **Høns**

- Meat and offal. 21 day

nu este permisă utilizarea în perioada de ouat pentru oua consum uman

- **Kvæg**

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 21 day

Intraperitoneal anvendelse:

- **Får**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 2 day

- **Svin**

- Meat and offal. 21 day

- **Hest**

- Meat and offal. 21 day

- **Kanin**

- Meat and offal. 21 day

- **Høns**

- Meat and offal. 2 day

nu este permisă utilizarea în perioada de ouat pentru oua consum uman

- **Kvæg**

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 21 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01XB01

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma B.V.

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

190237

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/06/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014474>