

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Ikke
autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Får

Svin

Kanin

Høns

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 21 dag

-

Får

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 21 dag

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

-

Kanin

- Meat and offal. 21 dag

-

Høns

- Meat and offal. 21 dag

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

-

Kvæg

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 21 dag

Subkutan anvendelse:

•

Får

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 2 dag

•

Svin

- Meat and offal. 21 dag

•

Hest

- Meat and offal. 21 dag

•

Kanin

- Meat and offal. 21 dag

•

Høns

- Meat and offal. 21 dag

nu este permisa utiizarea in perioada de ouat pentru oua consum uman

•

Kvæg

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 21 dag

Intraperitoneal anvendelse:

•

Får

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 2 dag

•

Svin

- Meat and offal. 21 dag

•

Hest

- Meat and offal. 21 dag

•

Kanin

- Meat and offal. 21 dag

•

Høns

- Meat and offal. 2 dag

nu este permisa utilizarea in perioada de ouat pentru oua consum uman

•

Kvæg

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01XB01

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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.

Dato for markedsføringstilladelse:

8/06/2006

Fremstillere ansvarlige 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

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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