

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Ikke
autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Hest

Svin

Fjerkræ

Kanin

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:

-

Kvæg

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

-

Får

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

-

Hest

- Meat and offal. 21 dag

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 21 dag
- 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.

-

Kanin

- Meat and offal. 21 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 2 dag

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 2 dag

-

Hest

- Meat and offal. 21 dag

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 21 dag

- 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.

-

Kanin

- Meat and offal. 21 dag

Intraperitoneal anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Får

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

-

Hest

- Meat and offal. 21 dag

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 21 dag
- 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.

-

Kanin

- Meat and offal. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01XB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma Research B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/04/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/04/1657/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/04/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

RV1657.PDF