

# VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Μη  
εγκεκριμένο

- COLISTIN SULFATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Άλογο  
Πρόβατο  
Χοίρος  
Κουνέλι  
Κοτόπουλο  
Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση  
Υποδόρια χρήση  
Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 2 Ημέρα

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### **Κουνέλι**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

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

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 2 Ημέρα

- Meat and offal. 21 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### **Κουνέλι**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

#### **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

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

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 2 Ημέρα

- Meat and offal. 21 Ημέρα

### **Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

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

•

**Βοοειδή**

- Γάλα. 2 Ημέρα

- Meat and offal. 21 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01XB01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dopharma B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

8/06/2006

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Dopharma France

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

190237

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

4/06/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.