

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Μη
εγκεκριμένο

- COLISTIN SULFATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Άλογο

Χοίρος

Πουλερικό

Κουνέλι

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:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Milk. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Milk. 2 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

Πουλερικό

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- 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.

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Milk. 2 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Milk. 2 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 21 Ημέρα

-

Πουλερικό

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- 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.

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

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

•

Πρόβατο

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

•

Άλογο

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

Πουλερικό

- Meat and offal. 21 Ημέρα
- 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.

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01XB01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dopharma Research B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dopharma France

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/04/1657/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/04/2009

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

RV1657.PDF