

# VIRGOCILLINE, SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, OVINS, EQUINS, PORCINS, LAPINS ET VOLAILLES

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

VIRGOCILLINE, SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, OVINS, EQUINS, PORCINS, LAPINS ET VOLAILLES

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Mouton

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée  
Voie intrapéritonéale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
0.50 million international units / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Lapin**

- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Equid**

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Mouton**

- Lait. 48 hour

- Viande et abats. 21 day

•

### **Poultry**

- Œufs. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci

- Viande et abats. 21 day

### **Voie sous-cutanée:**

•

### **Bovins**

- Lait. 48 hour

- Viande et abats. 21 day

•

### **Porc**

- Viande et abats. 21 day

•

### **Lapin**

- Viande et abats. 21 day

•

### **Equid**

- Lait. 48 hour

- Viande et abats. 21 day

•

### **Mouton**

- Lait. 48 hour

- Viande et abats. 21 day

•

### **Poultry**

- Œufs. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci

- Viande et abats. 21 day

### **Voie intrapéritonéale:**

- 

#### **Bovins**

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Lapin**

- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Equid**

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Mouton**

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 21 day

- 

#### **Poultry**

- Œufs. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines

avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci

- Viande et abats. 21 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01XB01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 4 flacons de 250 mL

Boîte de 10 flacons de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/07/1992

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma France

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/6722124 4/1992

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/07/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage