

VIRGOCILLINE, solucije injectabilne

Nije
odobreno

- COLISTIN SULFATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

VIRGOCILLINE, solucije injectabilne

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Intraperitonejski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

500000.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

-

Sheep

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 day

-

Chicken

- Meat and offal. 21 day

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

-

Cattle

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

Supkutano:

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 day

-

Chicken

- Meat and offal. 21 day

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

-

Cattle

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

Intraperitonejski:

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 day

-

Chicken

- Meat and offal. 2 day

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

-

Cattle

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01XB01

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dopharma B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/06/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma France

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

190237

Datum promjene statusa odobrenja:

4/06/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.