

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Nem engedélyezett

- COLISTIN SULFATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
juh
sertés
nyúl
csirke
szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Intraperitonealis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 21 day

-

juh

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

-

sertés

- Meat and offal. 21 day

-

nyúl

- Meat and offal. 21 day

-

csirke

- Meat and offal. 21 day

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

-

szarvasmarha

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

Subcutan alkalmazás:

-

juh

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

-

sertés

- Meat and offal. 21 day

-

ló

- Meat and offal. 21 day

-

nyúl

- Meat and offal. 21 day

-

csirke

- Meat and offal. 21 day

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

-

szarvasmarha

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

Intraperitonealis alkalmazás:

-

juh

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

-

sertés

- Meat and offal. 21 day

•

ló

- Meat and offal. 21 day

•

nyúl

- Meat and offal. 21 day

•

csirke

- Meat and offal. 2 day

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

•

szarvasmarha

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01XB01

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/06/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma France

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

190237

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/06/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.