

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Nem
engedélyezett

- COLISTIN SULFATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

ló

sertés

baromfi

nyúl

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:

-

szarvasmarha

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

-

juh

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

-

ló

- Meat and offal. 21 day

-

sertés

- Meat and offal. 21 day

-

baromfi

- Meat and offal. 21 day
- 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.

-

nyúl

- Meat and offal. 21 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 2 day

-

juh

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 2 day

-

ló

- Meat and offal. 21 day

-

sertés

- Meat and offal. 21 day

-

baromfi

- Meat and offal. 21 day

- 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.

-

nyúl

- Meat and offal. 21 day

Intraperitonealis alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

•

juh

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

•

ló

- Meat and offal. 21 day

•

sertés

- Meat and offal. 21 day

•

baromfi

- Meat and offal. 21 day
- 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.

•

nyúl

- Meat and offal. 21 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01XB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma Research B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma France

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/04/1657/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/04/2009

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

Dokumentumok

RV1657.PDF