

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Ekki heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Sauðkind

Svín

Kanína

Hænsn

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 2 dagar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

-

Nautgripir

- Mjólk. 2 dagar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- Mjólk. 2 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

-

Nautgripir

- Mjólk. 2 dagar
- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Til notkunar í kviðarhol:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- Mjólk. 2 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

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

-

Nautgripir

- Mjólk. 2 dagar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01XB01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Dopharma B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/06/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190237

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/06/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.