

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Ekki heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Svín

Alifuglar

Kanína

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:

-

Nautgripir

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

-

Sauðkind

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- 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.

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

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

-

Sauðkind

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- 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.

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Til notkunar í kviðarhol:

-

Nautgripir

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

-

Sauðkind

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- 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.

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

QJ01XB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/04/1657/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/04/2009

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

Skjöl

RV1657.PDF