

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Non
autorizzato

- COLISTIN SULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
Ovino
Suino
Coniglio
polli
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo
Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Ovino

- latte. 2 giorno

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

-

bovini

- latte. 2 giorno

- carni e frattaglie. 21 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

polli

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

•

bovini

- latte. 2 giorno

- carni e frattaglie. 21 giorno

Uso intraperitoneale:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

polli

- carni e frattaglie. 2 giorno

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

•

bovini

- latte. 2 giorno

- carni e frattaglie. 21 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01XB01

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/06/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

190237

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/06/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.