

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Niet
gemachtigd

- COLISTIN SULFATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Paard
Schaap
Varken
Konijn
Kip
Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik
Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 21 day

-

Schaap

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

-

Varken

- Meat and offal. 21 day

-

Konijn

- Meat and offal. 21 day

-

Kip

- Meat and offal. 21 day

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

-

Rund

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

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

-

Varken

- Meat and offal. 21 day

-

Paard

- Meat and offal. 21 day

-

Konijn

- Meat and offal. 21 day

-

Kip

- Meat and offal. 21 day

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

-

Rund

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

Intraperitoneaal gebruik:

-

Schaap

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

-

Varken

- Meat and offal. 21 day

•

Paard

- Meat and offal. 21 day

•

Konijn

- Meat and offal. 21 day

•

Kip

- Meat and offal. 2 day

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

•

Rund

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 21 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01XB01

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma B.V.

Handelsvergunningsdatum:

8/06/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma France

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

190237

Datum toelatingswijziging:

4/06/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.