

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Ikke
autorisert

- COLISTIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
sau
gris
kanin
kylling
storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk
Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

500000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 21 dag

-

sau

- Melk. 2 dag

- Slakt. 21 dag

-

gris

- Slakt. 21 dag

-

kanin

- Slakt. 21 dag

-

kylling

- Slakt. 21 dag

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

-

storfe

- Melk. 2 dag

- Slakt. 21 dag

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 21 dag
- Melk. 2 dag

-

gris

- Slakt. 21 dag

-

hest

- Slakt. 21 dag

-

kanin

- Slakt. 21 dag

-

kylling

- Slakt. 21 dag

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

-

storfe

- Melk. 2 dag
- Slakt. 21 dag

Intraperitoneal bruk:

-

sau

- Slakt. 21 dag
- Melk. 2 dag

-

gris

- Slakt. 21 dag

•

hest

- Slakt. 21 dag

•

kanin

- Slakt. 21 dag

•

kylling

- Slakt. 2 dag

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

•

storfe

- Melk. 2 dag

- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01XB01

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/06/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

190237

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/06/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.