

# VIRGOCILLINE, SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, OVINS, EQUINS, PORCINS, LAPINS ET VOLAILLES

Dopuszczony

- COLISTIN SULFATE

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

VIRGOCILLINE, SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, OVINS, EQUINS, PORCINS, LAPINS ET VOLAILLES

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski włoski łotewski litewski węgierski rumuński szwedzki islandzki

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski włoski łotewski litewski węgierski rumuński fiński szwedzki islandzki

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dootrzewnowe

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 million international units / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

- 

#### **Cattle**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 21 day

- 

#### **Rabbit**

- Meat and offal. 21 day

- 

### **Equid**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

### **Sheep**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

### **Poultry**

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci

- Meat and offal. 21 day

## **Podanie podskórne:**

- 

### **Cattle**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 21 day

- 

### **Rabbit**

- Meat and offal. 21 day

- 

### **Equid**

- Milk. 48 hour

- Meat and offal. 21 day

- 

### **Sheep**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

### **Poultry**

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci

- Meat and offal. 21 day

### **Podanie dootrzewnowe:**

- 

### **Cattle**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 21 day

- 

### **Rabbit**

- Meat and offal. 21 day

- 

### **Equid**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

### **Sheep**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 21 day

- 

### **Poultry**

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci

- Meat and offal. 21 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01XB01

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

---

## **Informacje dodatkowe**

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

20/07/1992

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/6722124 4/1992

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

20/07/2012

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

## Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.