

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Niedopuszczony do obrotu

- COLISTIN SULFATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

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 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 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

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

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 2 day

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 2 day

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Poultry

- Meat and offal. 21 day
- 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.

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Poultry

- Meat and offal. 21 day

- 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.

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 day

Podanie dootrzewnowe:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Poultry

- Meat and offal. 21 day
- 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.

-

Rabbit

- 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:

Surrendered

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 litewski

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 Research B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma France

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/04/1657/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/04/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

RV1657.PDF