

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Não
autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

500000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Horse

- Meat and offal. 21 dia

-

Sheep

- Milk. 2 dia

- Meat and offal. 21 dia

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 21 dia

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

-

Cattle

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

Via subcutânea:

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Horse

- Meat and offal. 21 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 21 dia

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

-

Cattle

- Milk. 2 dia

- Meat and offal. 21 dia

Via intraperitoneal:

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Horse

- Meat and offal. 21 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 2 dia

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

-

Cattle

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XB01

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/06/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

190237

Data da alteração do estado de autorização:

4/06/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.