

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

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#) [eslovénio](#) [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](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.50 milhão de unidades internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

-

Equid

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

Sheep

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

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 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

-

Equid

- Milk. 48 hora

- Meat and offal. 21 dia

-

Sheep

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

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 dia

Via intraperitoneal:

-

Cattle

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

-

Equid

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

Sheep

- Milk. 48 hora
- Meat and offal. 21 dia

-

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 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma France S.A.S.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/07/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/6722124 4/1992

Data da alteração do estado de autorização:

20/07/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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