

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

Não
autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VIRGOCILLINE, injekcinis tirpalas

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

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

-

Cattle

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 2 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 2 dia

-

Horse

- Meat and offal. 21 dia

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Poultry

- Meat and offal. 21 dia
- 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 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Horse

- Meat and offal. 21 dia

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

-

Poultry

- Meat and offal. 21 dia

- - 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 dia

Via intraperitoneal:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Horse

- - Meat and offal. 21 dia

-

Pig

- - Meat and offal. 21 dia

-

Poultry

- - Meat and offal. 21 dia
- - 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 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

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 Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/04/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/04/1657/001

Data da alteração do estado de autorização:

28/04/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1657.PDF