

VIRGOCILLINE

Pooblaščno

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Ime zdravila:

VIRGOCILLINE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.50 million international units / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 48 hour

- **Pig**

- Meat and offal. 21 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 21 day

- **Equid**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 48 hour

- **Sheep**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 48 hour

- **Poultry**

- Meat and offal. 21 day

- 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

Subkutana uporaba:

- **govedo**

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

- **Pig**

- Meat and offal. 21 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 21 day

- **Equid**

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

- **Sheep**

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

- **Poultry**

- Meat and offal. 21 day
- 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

Intraperitonealna uporaba:

- **govedo**

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

- **Pig**

- Meat and offal. 21 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 21 day

- **Equid**

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

- **Sheep**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 48 hour

• **Poultry**

- Meat and offal. 21 day

- 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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01XB01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dopharma France S.A.S.

Marketing authorisation date:

20/07/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dopharma France

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja :

FR/V/6722124 4/1992

Datum spremembe statusa dovoljenja:

20/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037834>