

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Ej godkänd

- COLISTIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VIRGOCILLINE, soluție injectabilă

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Får

Svin

Kanin

Tamhöns

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Meat and offal. 21 dygn

-

Får

- Milk. 2 dygn

- Meat and offal. 21 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 21 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 21 dygn

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

-

Nöt

- Milk. 2 dygn

- Meat and offal. 21 dygn

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal. 21 dygn

- Milk. 2 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 21 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 21 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 21 dygn

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

-

Nöt

- Milk. 2 dygn

- Meat and offal. 21 dygn

Intraperitoneal användning:

-

Får

- Meat and offal. 21 dygn

- Milk. 2 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 21 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 21 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 2 dygn

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

-

Nöt

- Milk. 2 dygn

- Meat and offal. 21 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01XB01

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma B.V.

Godkännandedatum:

8/06/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma France

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

190237

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/06/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.