

Kolisin Neo Emulsja do wstrzykiwań

Разрешен

- Escherichia coli, serotype K99 (fimbrial adhesin F41), Inactivated
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad)

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Kolisin Neo Emulsja do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 2.00 metre

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна/инфузионна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Дата на разрешение за търговия:

18/04/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

2075

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/04/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.