

# KOLIBIN RC NEO, injekcinė emulsija galvijams

Разрешен

- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K30 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

KOLIBIN RC NEO, injekcinė emulsija galvijams

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

юница

бременна крава

### Начин на 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 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

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 емулсия

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AL01

---

### 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

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски  
Налично само в Литовски  
Налично само в Литовски  
Налично само в Литовски  
Налично само в Литовски  
Налично само в Литовски  
Налично само в Литовски  
Налично само в Литовски

---

## 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 Латвийски Литовски Norwegian

---

### Притежател на разрешение за търговия:

Vetmarket UAB

---

### Дата на разрешение за търговия:

20/12/2021

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

---

### Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

---

### Номер на разрешението за търговия:

LT/2/21/2692/001-004

---

### Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/12/2021

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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