

IMOCOLIBOV

Ikke
autoriseret

- Escherichia coli, serotypes O9 and O101 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotypes O117 and O8 (antigen Y), Inactivated
- Escherichia coli, serotypes O15 and O8 (antigen 31A), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O78, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

IMOCOLIBOV

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Drægtig ko

Drægtigt får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.90 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.90 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.90 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.14 Absorbance Unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Drægtig ko

- Meat and offal. 0 dag

-

Drægtigt får

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/03/1984

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

3152 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/02/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.