

IMOCOLIBOV

Nicht
autorisiert

- 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

Product identification

Name des Arzneimittels:

IMOCOLIBOV

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh, tragend

Schaf, tragend

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.90 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.90 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.90 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Kuh, tragend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf, tragend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Marketing authorisation date:

21/03/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

3152 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/2024

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

Documents

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.