

# KOLISIN Neo, emulsie injectabilă

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

KOLISIN Neo, emulsie injectabilă

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Sau, tragend

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

#### Sau, tragend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI09AB02

---

### Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### Zulassungsstatus:

Surrendered

---

### Zugelassen in:

Rumaenien

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch  
Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

### **Zulassungsdatum:**

13/08/2008

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

140072

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/12/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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