

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI09AB02

Abgaberegelung:

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
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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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