

# KOLIBIN RC NEO, injekciné emulsija galvijams

Zugelassen

- 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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

KOLIBIN RC NEO, injekciné emulsija galvijams

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Färsen

Kuh, 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)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

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

QI02AL01

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Litauen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Vetmarket UAB

---

### **Zulassungsdatum:**

20/12/2021

---

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

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Zulassungsnummer:**

LT/2/21/2692/001-004

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/12/2021

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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