

KOLIBIN RC NEO injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Εγκεκριμένο

- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K30 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

KOLIBIN RC NEO injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός
Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά
Φινλανδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός
Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά
Φινλανδικά Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Cattle (pregnant cow)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Cattle (pregnant heifer)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AL01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα
Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/10/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/045/07-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/10/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.