

# KOLIBOSAN suspension for injection

Autorizado

- Immunoglobulins against Escherichia coli, Bovine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

KOLIBOSAN suspension for injection

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intraperitoneal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Mililitro(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intraperitoneal:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AM01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/04/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1670

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/04/2007

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.