

KOLIBIN RC NEO, inekciné emulsija galvijams

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KOLIBIN RC NEO, inekciné emulsija galvijams

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Novillas

Vacas gestantes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

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

QI02AL01

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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)
Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Vetmarket UAB

Fecha de autorización de comercialización:

20/12/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/21/2692/001-004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/12/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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